(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2001-503050 (P2001-503050A)

(43)公表日 平成13年3月6日(2001.3.6)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		テーマコート* (参考)
A 6 1 K	7/50		A 6 1 K	7/50	
	7/02			7/02	A
	7/075			7/075	
	7/08			7/08	

審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 54 頁) (71)出願人 ザ、プロクター、エンド、ギャンブル、カ

(21) 出願番号 特顯平10-520451
(86) (22)出顧日 平成9年10月8日(1997.10.8)
(85)翻訳文提出日 平成11年4月23日(1999.4.23)
(86)国際出願番号 PCT/US97/15751
(87)国際公開番号 WO98/18441
(87)国際公開日 平成10年5月7日(1998.5.7)
(31)優先権主張番号 08/738, 131
(32)優先日 平成8年10月25日(1996, 10, 25)
(33)優先権主張国 米国 (US)
(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE,
DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L
U, MC, NL, PT, SE), AU, CA, CN, C
Z, JP, KR, MX

ンパニー アメリカ合衆国オハイオ州、シンシナチ、 ワン、プロクター、エンド、ギャンブル、 (72)発明者 ファウラー, ティモシー ジョン アメリカ合衆国オハイオ州、シンシナチ、 ヴィレッジ、ドライブ 7832-エイ (72)発明者 ハセノール, エリク ジョン アメリカ合衆国オハイオ州、シンシナチ、 アイレスポロ、アペニュー 3809

(74)代理人 弁理士 曾我 道照 (外6名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 クレンジング製品

(57) 【要約】

本発明は、皮膚又は毛髪をクレンジング及びコンディシ ョニングするのに有用な実質的に乾燥した使い捨てパー ソナルクレンジング製品に関する。これらの製品は、消 費者が乾燥性品を水で濡らすことにより使用される。本 製品は、水不溶性基材、起泡性界而活性剤及びコンディ ショナー成分を含有する。本発明はまた、これらの製品 を用いて皮膚又は毛髪をクレンジング及びコンディショ ニングする方法、並びにこれらの製品の製造方法を包含 する。

【特許請求の範囲】

- 1. 使い捨ての一回使用パーソナルケア用クレンジング及びコンディショニング製品であって:
 - (A) 水不溶性基材:
 - (B) 起泡性界面活性剤;並びに、
 - (C) コンディショニング成分であって、該コンディショニング成分は
 - (i) 水溶性コンディショニング剤、及び
 - (i i) 油溶性コンディショニング剤

を含むもの

を含有し、ここで該起泡性界面活性剤対該コンディショニング成分の重量比が 4 0:7未満であり、また該製品は、実質的に乾燥している当該製品。

- 2. 前記起泡性界面活性剤が、前記水不溶性基材の0.5~12.5 重量% を構成し、前記コンディショニング成分が前記水不溶性基材の3~99重量%を構成する請求の範囲第1項記載の製品。
- 3. 前記水不溶性基材が、絹;ケラチン; セルロース、好ましくは木材バルブ、線、原、ジュート及び重解; アセテート、好ましくはボガビールアモテート; アクリル、好ましくはモガリン・オリアミド、好ましくはナイロン; ボリエステル; ボリオレフィン、好ましくはボリプロピレン及びボリエテレン; ボリエステル; ボリオレフィン、好ましくはボリプロピレン及びボリエテレン; ボリビールアルコール; ボリウレダン; レーヨン; 並びにこれらの混合物から成る群から選択された1つ又はそれ以上の物質を包含する請求の範囲第1 又は2項に記載の製品。
- 4. 前記水不溶性基材が、不識性基材、好ましくはレーヨン繊維、セルロース繊維、ポリエステル繊維及びこれらの混合物から成る群から選択された不織性 繊維シート; 繊基材; 水流交絡基材; 天然スポンジ; 合成スポンジ; 高分子網状

メッシュ;成形薄膜;並びにこれらの混合物から成る群から選択されたものである請求の範囲第 $1\sim3$ 項のいずれか一項記載の製品。

5. 前記水不溶性基材が、異なる組織構造を有する繊維の2又はそれ以上の 繊維シートを各々順に包含する請求の範囲第1~4項のいずれか一項記載の製品

6. 前記認泡性界面活性剤が、除イオン性起泡性界面活性剤、好ましくは該 除イオン性起泡性界面活性剤がサルコシネート、スルフェート、イセチオネート 、ホスフェート、タウレート及びこれらの混合物から成る群から選択されたもの であり、さらに好ましくは、該陰イオン性起泡性界面活性剤がアンモニウムラウ ロイルサルコシネート、ナトリウムトリデセススルフェート、ナトリウムラウロ イルサルコシネート アンモニウムラウレススルフェート ナトリウムラウレス スルフェート、アンモニウムラウリルスルフェート、ナトリウムラウリルスルフ ェート、アンモニウムココイルイセチオネート、ナトリウムココイルイセチオネ ート、ナトリウムラウロイルイセチオネート、ナトリウムセチルスルフェート及 びこれらの混合物から成る群から選択されたものである:非イオン性起泡性界面 活性剤、好ましくは該非イオン性起泡性界面活性剤はアミンオキシド、アルキル グルコシド、アルキルポリグルコシド、ポリヒドロキシ脂肪酸アミド、アルコキ シル化脂肪酸エステル、スクロースエステル及びこれらの混合物から成る群から 選択されたものであり、さらに好ましくは、該非イオン性起泡性界面活性剤はラ ウラミンオキシド、ココアミンオキシド、デシルボリグルコース、ラウリルボリ グルコース、C12~14グルコースアミド、スクロースココエート、スクロー スラウレート、及びこれらの混合物から成る群から選択されたものである;両性 起泡性界面活性剤、好ましくは該両性起泡性界面活性剤はベタイン、スルタイン 、ヒドロキシスルタイン、アルキルイミノアセテート、イミノジアルカノエート 、アミノアルカノエート及びこれらの混合物から成る群から選択されたものであ り、さらに好ましくは該両性起泡性界面活性剤はジナトリウムラウロアンフォジ アセテート、ナトリウムラウロアフォアセテート、セチルジメチルベタイン、コ コアミドプロピルベタイン、ココアミドプロピルヒドロキシスルタイン及びこれ らの

混合物から成る群から選択されたものである;並びに、これらの混合物からなる 群から選択されたものである請求の範囲第1~5項のいずれか一項に記載の当該 製品。

7. 前記油溶性コンディショニング剤は、該油溶性コンディショニング剤の 計量算術平均溶解度パラメーターが10.5未満又はこれと等しくなるように、 1つ又はそれ以上の油溶性コンディショニング剤から選択されたものであり、好 ましくは前記油溶性コンディショニング剤が、脂肪酸のエステル、ポリオールポ リエステル、グリセリンモノエステル、グリセリンジエステル、グリセリントリ エステル、表皮及び皮脂炭化水素、ラノリン、鉱油、シリコーン油、シリコーン ガム、植物油、植物油添加物、ペトロラタム、非イオン性ポリマー並びにこれら の混合物から選択されたものであり;また、前記水溶性コンディショニング剤は 、該水溶性コンディショニング剤の計量算衡平均溶解度パラメーターが10.5 よりも大きくなるように、1つ又はそれ以上の水溶性コンディショニング剤から 選択されたものであり、好ましくは前記水溶性コンディショニング剤は、グリセ リン、グリセロール、プロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリ エチレングリコール、エチルヘキサンジオール、ヘキシレングリコール、その他 の脂肪族アルコール、パンテノール、尿素、陽イオン性ポリマー、ポリオール、 グリコール酸、乳酸、及びこれらの混合物から成る群から選択されたものである 請求の範囲第1~6項のいずれか一項記載の製品。

8. 前記シレンジング製品が、抗ニキビ所性剤、好ましくはサリチル酸、レ ソルシノール、シスーレチン酸、トランスーレチン酸、NーアセチルーLーシス テイン、リゴ酸、ペンゾイルベルオキシド、アゼライン酸、フェノキシエタノー ル、フェノキシブロパノール及びフェノキシインプロバノール; しわが止及び抗 皮膚萎縮活性剤、好ましくはンスーレチン酸、トランスーレチン酸、レチノール レチニルバルミテート、ナイアシンアミド、サリチル酸、NーアセチルーLー システイン、フィチン酸、リゴ酸、グリコール酸及び乳酸;非ステロイド系抗炎 虚活性剤、好ましくはイブプロフェン、ナプロキセン及びヒドロコルチゾン;局 所

麻酔剤;人工日焼け剤及び促進剤、好ましくはジヒドロキシアセトン;抗菌及び 抗真菌剤、好ましくは2,4,4'ートリクロロー2'ーヒドロキシジフェニル エーテル及び3,4,4'ートリクロロパニリド:サンスクリーン活性剤、好ま しくは2-エチルヘキシルp-メトキシ桂皮酸、オキシベンゾン及び2-フェニ ルベンズイミダソール-5-スルホン酸:酸化防止剤、並びにこれらの混合物か ら成る群から選択された安全且つ有効量の1つ又はそれ以上の活性配合剤をさら に包含する溶液の範囲第1-7-項のいずれか-項記載の製品。

- 9. 使い捨ての一回使用パーソナルケア用クレンジング及びコンディショニング製品であって:
 - (A) 水不溶性基材:
 - (B) 以下のものを含むクレンジング及びコンディショニング組成物:
- (i) 好ましくは前記クレンジング及びコンディショニング組成物の1 乗量%~75乗量%を構成する、起泡性界面活性剤:並びに、
- (ii) 好ましくは前記クレンジング及びコンディショニング組成物の 15重量%~99重量%を構成する。コンディショニング成分であって、
 - (a) 水溶性コンディショニング剤、及び (b) 油溶性コンディショニング剤
 - を含むもの、

を含有し、ここで前記起泡性界面活性例、前記水溶性コンディショニング列及び 前記油溶性コンディショニング列は、別々に又は同時に、前記水不溶性基材に付 加されるか又は合浸され、また前記起治性界面活性列対前記コンディショニング 成分の重量比が40:7未満であり、また、前記製品は実質的に乾燥している当 該製品。

- 10. 使い捨ての一回使用パーソナルケア用クレンジング及びコンディショニング製品の製造方法であって:
 - (A) 認泡性界面活性剤:並びに
 - (B) コンディショニング成分であって、

- (i) 水溶性コンディショニング剤及び
- (ii)油溶性コンディショニング剤

を含むもの

を別々に又は同時に、好ましくは噴霧、レーザー焼付け、スプラッシ、浸漬又は

コーティングによって、前記の水不溶性基材に付加するか又は含浸する工程を含 み、ここで前記起泡性界面活性剤対前記コンディショニング成分の重量比が 4 0 : 7 未満であり、前記得られた製品が実質的に乾燥している当該製造方法。

- 11. 前記起泡性界面活性剤及び前記コンディショニング成分が、前記水不溶性基材に付加又は含浸される前に一緒に組み合わされる請求の範囲第10項記載の製品の製造方法。
- 12. パーソナルクレンジング製品で皮膚又は毛髪をクレンジングし且つコンディショニングする方法であって:
 - (A) 以下のもの:
 - (i) 水不溶性基材;
 - (ii) 起泡性界面活性剤:並びに
 - (i i i) コンディショニング成分であって、
 - (a) 水溶性コンディショニング剤、及び (b) 油溶性コンディショニング剤
 - を含むもの、

を含む実質的に乾燥した使い捨ての一回使用パーソナルクレンジング製品を水で 濡らすこと、ここで該起泡性界面活性剤対該コンディショニング剤の重量比が4 0:7未満である;

(B)皮膚又は毛髪を前記濡れ製品と接触させること、 を含む当該方法。

クレンジング製品

技術分野

本発明は、皮膚又は毛髪をクレンジングし且つコンディショニングするために 有用な実質的に乾燥した使い捨てパーソナルクレンジング製品に関する。これら の製品は、水で乾燥製品を濁らすことにより消費者により使用さん。本製品は 、水不溶性基材と、起泡性界面活性剤と、油溶性コンディショニング剤及び水溶 性コンディショニング剤を定に含なコンディショニング成分とを含する。

本発明はさらに、皮膚又は毛髪へのデリバリーのするための種々の活性配合剤 を含有する製品も包含する。

本発明はさらに、本発明の製品を用いて皮膚及び毛髪をクレンジングし、潤い を与える方法、並びにこれらの製品の製造方法を包含する。

発明の背景

パーソナルクレンジング製品は伝統的に、棒状石鹸、クリーム、ローション及 ゲケルといった福々の形態 取販売まれてきた。これらのクレンジング処力物は、 消費者に許等可能な多数の利定基準を満たすように終みてきた。これらの利定基準としては、クレンジングの有効性、肌触り、皮膚、毛髪及び眼の粘酸に対する 低刺激性(aildness)、並びに混乱容精が挙げられる。理想的パーソナルクレンザーは、皮膚又は毛髪を穏やかにクレンジングし、ほとんど又は全く刺激を引き起こさず、高頻度の使用後に皮膚又は毛髪を過度に変集させたままにしない。

しかしながら、これらの伝統的形態のパーソナルクレンジング製品は、クレン

ジング効力とコンディショニング利益の供給とのバランスといった固有の問題を 有する。この問題の一解決法は、クレンジング製品及びコンディショニング製品 を別ルに用いることである。しかしながら、これは常に便利で又は実際的である わけではなく、多くの消費者は、皮膚又は毛髪をクレンジングし且つコンディショニングすることができる単一の製品の使用を好た。奥墨的クレンジング組成物 では、多数のコンディショナーが界高活性剤と非相称性で、望ましくない不均質 混合物を生じるために、コンディショニング配合剤は処力するのが難しい。コン ディショニング配合剤との砂質混合物を得るために、そして付着前のコンディショニング配合剤の損失を防止するために、付加的成分、例えば乳化剤、増粘剤及 びゲル化剤が、界高活性剤混合物が同にコンディショニング配合剤を懸剥するため にしばしば行加される。これは審美的に心地よい均質な混合物を生じるが、コン ディショナーが乳化され、クレンジング中に効率よく放出されないために、コン ディショニンの配合剤の不力を付着をしばしば引き起こす。また、多数の消失 ディショニング剤は泡立ちの発生を抑制するという欠点を有する。多くの消費者 は濃厚な、クリーム状の、そして豊富な泡を提供するクレンジング製品を求める ため、病でも加は日間である。

したがって、界面活性剤とコンディショニング配合剤を組合せようとする従来 のクレンジング製品は、界面活性剤とコンディショナーの非相溶性から本質的に もたらされる欠点を蒙ると思われる。 単一製品で有効なクレンジングを提供し、 さらに十分なコンディショニングを提供するクレンジング系を開発する必要性が 存在することは明らかである。

便利で、安価で且つ衛生的な使い捨てパーソナルクレンジング製品において有

効なクレンジング及びコンディショニング利益を提供するための製品が開発でき

るということが、本発明において驚くべきことに見出された。本発明は、別々の クレンジング及びコンディショニング製品の両方を使用する必要のない使利さを 提供する。本発明は、実質的に乾燥製品で、使用前に滞らす形態のものであるた め、使用が非常に便利である。

したがって、皮膚又は毛髪をクレンジング及びコンディショニングするための 実質的に乾燥した製品であって、水と組合せて使用される製品を提供することが 本発明の目的である。

水不溶性基材、界面活性剤及びコンディショナー成分を含む製品を提供することは本発明の他の目的である。

使い捨てで且つ一回使用を意図された製品を提供することは本発明の他の目的である。

皮膚又は毛髪に対して低刺激性である製品を提供することは、本発明の他の別の目的である。

クレンジング及びコンディショニング過程中に皮膚又は毛髪に活性配合剤をデ リバリーするために有用な製品を提供することは、本発明の他の目的である。 皮膚又は毛髪をクレンジング及びコンディショニングする方法を提供すること は、本発明の他の目的である。

本発明の製品の製造方法を提供することは、本発明の他の目的である。

本発明は、使い捨ての一回使用パーソナルケア用クレンジング及びコンディショニング製品であって;

- (A) 水不溶性基材;
- (B) 起泡性界面活性剤;並びに、
- (C) コンディショニング成分であって、当該コンディショニング成分は、
 - (i)水溶性コンディショニング剤及び、
 - (i i) 油溶性コンディショニング剤

を含むもの

を含有するものに関し、ここで確認起為性界面話性角対前記コンディショニング 成分の電量比が約40:7末満であり、また当該製品は実質的に乾燥している。 さらに別の実施能様では、本発明は使い捨ての一回使用パーソナルケア用クレ ンジング及びコンディショニング製品であって:

- (A) 水不溶性基材:
- (B) 以下のもの:
 - (i) 起泡性界面活性剤;並びに
 - (i i) コンディショニング成分であって、当該成分は、
 - (a) 水溶性コンディショニング剤及び
 - (b)油溶性コンディショニング剤
 - を含むもの

を包含するものに関し、ここで前記起為性界面活性剤、前記水溶性コンディショ ニング剤は、別水に又は同時に前記水不溶 性基材に付加又は含浸され、また前記起泡性界面活性剤対前記コンディショニン グ成分の豪能比が約40:7米消であり、また前記製品は実質的に変壊している

- さらに別の実施態様では、本発明は、使い捨ての一回使用パーソナルケア用クレンジング及びコンディショニング製品の製造方法であって:
 - (A) 起泡性界面活性剤;並びに

- (B) コンディショニング成分であって、当該コンディショニング剤は、
 - (a) 水溶性コンディショニング剤及び
 - (b) 油溶性コンディショニング剤
 - を含むもの

を別々に又は同時に前記水不溶性基材に付加するか又は含浸することを含む方法 に関し、ここで前記起泡性界面活性剤対前記コンディショニング剤の重量比が約 40:7未満であり、また前記製品は実質的に乾燥している。

さらに別の実施態様では、本発明は、本明細書中に記載したパーソナルクレン ジング製品で皮膚又は毛髪をクレンジング及びコンディショニングする方法に関 する。

さらに別の実施態様では、本発明はコンディショニング剤を皮膚又は毛髪に付 着させる方法に関する。

本明細書中で用いられるパーセンテージ及び割合はすべて、別記しない限り、 重量%及び25ででの測定値である。本発明はこれについて、先に記載された必 気成分と、任意配合列及び成分とを包含し、それらから成り、又は本質的にそれ らから成る。

発明の詳細な説明

本発明のパーソナルクレンジング製品は、皮膚又は毛髪をクレンジングするの に非常に有効で、さらにコンディショニング剤の有効な付着を提供する。本製品 は、皮膚又は毛髪に付着されるその他の活性配合剤も含有し得る。

特定理論に限定されないが、基材は、泡立ちの発生並びにコンディショニング 利及びその他のあらゆる活性配合剤の付着に有意に関与すると思われる。泡立ち のこの増大は基材の表面活性の結果であると考えられる。その結果、一層低刺激 性で見つ有意に一層低量の界面活性剤が用いられ得る。必要な界面活性剤の量 低減は、界面活性剤による皮膚又は毛髪の乾燥作用の低減に関連すると考えられ る。さらに、界面活性剤の量の低減は、コンディショニング剤の付着に対する界 面活性剤の阻害作用(例えば、界面活性剤による乳化又は直接除去による)を劇 的に低下させる。 特定理論に拘束されないが、基材はまた、コンディショニング剤及び活性配合 剤の付着を高める。本発明は乾燥形態であるため、本発明はコンディショニング 利及び活性配合剤の付着を阻害する乳化剤を必要としない。さらに、皮膚コンディショナー及び活性配合剤は基材上で乾燥されるか又はそれに含度されるため、 湍れた製品の皮膚に対する表面接触により、それらは皮膚又は毛髪へ直接移され

最後に、基材はクレンジングをも増強する。基材は、各々の側面において異な る組織構造、例えば粗面及び平滑面を有し得る。基材は有効な泡立も及び表面剥 離用具として作用する。皮膚又は毛髪に対して物理的に接触することにより、基 材は埃、メーキャップ、死滅皮膚及びその他の有機堆積物のクレンジング及び除 去を有意に助ける。

「起泡性界面活性剤」とは、水と組合わせて機械的に機件されると泡又は泡立 をを起こす界面活性剤を意味する。好ましくは、これらの界面活性剤は低刺激性 であるべきで、これは、これらの界面活性剤が十分なクレンジング又は洗浄利益 を提供するが、皮膚又は毛髪を過度に乾燥するというわけではなく、しかも前述 の起泡判定差距を流たすことを意味する。

「使い捨て」又は「一回使用」という用語は、1回の使用の後に処分又は廃棄 される製品を意味する普通の意味で本明細書中で用いられる。

「水活性化」という用語は、本明練書中で用いる場合、本発明が水で濡れた後 に用いられる乾燥形態で消費者に提供されることを意味する。これらの製品は水 を接触し、機神されると泡立ちを起こし、又は「活性化」されるということが判 明されている。

「実質的に乾燥」とは、本明維養中で用いる場合には、製品が実質的に水を含 有せず、一般的に触ると乾燥した感じかすることを意味する。本発明の製品は、 炎燥環境下で、例えば低湿度で制定して、約10 重量%未満の水、好ましくは約 5 重量%未満の水、さらに好ましくは約1 重量%未満の水を含有する。本発明に おけるような製品の含水量は、環境の相対種度に伴って変わることができると当 業者は認識する。

「低刺激」という用語は、起泡性界面活性剤及び本発明の製品に関して本明細

書中で用いる場合、本発卵の製品が、低刺激性アルキルグリセリルエーテルスル ホネート(AGS)界面活性剤主体の合成棒状物、即らシンパー(synbar)に匹数 する皮膚低刺激性を示すことを意味する。界面活性剤含有製品の低刺激性又は逆 に刺激性の測定方法は、皮膚パリア破壊試験を基礎にする。この試験では、界面 活性剤が低刺激性であるほど、皮膚パリアが破壊される程度は少ない。皮膚パリ ア破壊は、試験溶液から皮膚上皮を通って拡散物サキンパに合入された生理学的 緩衝液中に流入する放射能振騰化水(トリテウム標識)(当日-H₂の)の相対量によ り測定される。この試験は、T.J. Franz, J. Invest. Dermatol., 1975, 64, pp. 190-195;及び米国物音第4,673,525号(Small et al., 1987年6月16日発 行うに記載されている(これもの記載内容を、提用して本文の一部とする)。当業 者に十分公知の界面活性剤の低刺激性を測定するためのその他の方法も用い得る

本発明のパーソナルケア用製品は、以下の必須成分を含有する。基材に含浸されるか又は適用される組成物は、1つ又はそれ以上の界面活性剤及び1つ又はそれの上のストラインショニング剤から本質的に成る。さらに別の活性配合剤も組成物中に含有され得る。代替的な、好ましい方法は、各配合剤を別々に基材に適用することである。

水不溶性基材

本発明の製品は、水下溶性基材を含む。「水不溶性」とは、基材が水中に溶解 しないか又は水浸時に容易に消散しないことを意味する。水下溶性基材は、本発 例の起泡性来温活性利及びコンディショニング成分を、クレンジング又はコンデ ィショニングすべき皮膚又は毛髪にデリバリーするための道具又はベヒクルであ る。特定理論に拘束されないが、基材は、機械的に機棒すると泡立ち発生効果を かたり、上まコンディショニング成分の付きも助けると思立ります。

広範囲の材料が基材として用い得る。以下の特徴が望ましいが、これらに限定 されない: (i) 使用のための十分な濡れ塊度; (ii) 十分な研歴性; (ii) 1) 十分な弾性及び多孔性; (iv) 十分な厚み;並びに(v) 薀切サイズ。 前記の判定基準を満たす好ましい不溶性基材の例には、以下のものが含まれる が、これらに限定されない、不識性基材、繊維材、液液交絡(hydro-entangled) 基材、気流交着 (air entangled) 基材、天然スポンジ、合成、ポンジ、高分子 網状メッシュ等。好ましい実施修課は、経済的で且つ機々の物質において容易に 利用可能であるために、不線性基材を用いる。不線性とは、層が線物に総られて いないが、シート、マット又はパッド層に形成される繊維で構成されていること を意味する。繊維は、無作為である (即ち、無作為勢列) か、又は短かれる (即 ち主に一方向に配向するよう核かれる)。さらに、不能性基材は、無作為で且つ 様似いた繊維の層の組合せで構成されることができる。

不縁性基材は、天然又は合成の種々の物質を含み得る。天然とは、材料が植物、 動物、昆虫又は植物、動物及び昆虫の副産物から得られることを意味する。合 成とは、材料が主に種々の人工物質又はさらに変えられた天然物から得られる ことを意味する。従来の基礎出発材料は、通常は、如何なる普通の合成若しくは 天然線物長級能又はこれらの混合物をも含む繊維性織布である。

本発明に有用な天然材料の非限定例としては、絹織維、ケラチン繊維及びセル ロース性繊維がある。ケラチン繊維の非限定例には、羊毛繊維、ラクダ毛繊維等 から成る群から違沢されるものが含まれる。セルロース性繊維の非限定例には、 木材パルプ繊維、綿繊維、序繊維、ジュート繊維、亜麻繊維及びこれらの混合物 から成る群から遊沢されるものが含まれる。

本発明に有用な合成材料の非限定例には、アセテート繊維、アクリル繊維、セルロースエステル機性、モダクリル繊維、ポリテエド繊維、ポリエンアル機性、オリカンアル機性、ポリエンアル機性、ポリエンアル機性、ポリエンアル機性、カーコン機能、ポリエンアル機能、かりカータンフォーム及びこれらの混合物から成る群から選択されるものが含まれる。これら合成材料のいくつかの例には、アクリル、例えばアクリラン、クレスラン及びアクリロニトリル主体の機性、オルロン;セルロースエステル機性、例えばマルロースアセテー、アルネル及びアセレ;ポリアミド、例えばナイロン(例えばアオーレル、コデル及びポリエチレンテレフタレート機能、ダクロン;ポリオレフィン、例えばポリオロビレン、ポリエチレン;ポリピールアセテート機能;ポリウレタンフォーム並びにこれらの混合物が含まれる。これらの及びその他の適切な

Bonding Methods and Materials, "Nonwoven World(1987); The Encyclopedia Americana, vol. 11, pp. 147-153, 及びvol. 26, pp. 566-581(1984); 米医特許第4, 891, 227号 (Theman et al., 1990年1月2日発行); 及び米国特許第4, 891, 228号 (これらの記載内容をすべて、援用して本文の一部とする) に記載されている。

天然材料から作られる不識性基材は、繊維の液体懸濁物から微細ワイヤスクリ ーン上に最も一般的に形成される能布又はシートから成る。C.A. Hampel et al., The Encyclopedia of Chemistry, third edition, 1973, pp. 793-795 (1973) ; The Encyclopedia Americana, vol. 21, pp. 376-383 (1984) ; 及びG.A. Smook , Handbook of Pulp and Paper Technologies, Technical Association for the Pulp and Paper Industry (1986) を参照のこと(これらの記載内容を、規用し て本文の一部とする)。

本発明に有用な欠然材料から作られる基材は、広範囲の市販供給元から得られる。本明確書中で有用な適切な市販紙層の非限定例には、約71g syの基本重量を有する型押された欠減債履化セルロース層であるエアーテックスAlftex(商品名)(James River, Green Bay, 町から入手可能): 及び約75g syの基本重金有する型押された欠減積履化セルロース層であるウォーキンフトWalkisoft(商品名)(Walkisoft U.S.A., Mount Holly, Nから入手可能) が含まれる。

不機性基材の製造方法は、当業者には十分公知である。一般に、これらの不機 性基材は気流積層(air-laying)、水流積層(water-laying)、散解失込。同時成態 スパンポンティング又はカーディング法により製造されるが、この場合、総 収はフィラメントは先ず長い糸から所望の長さに別断され、木又は空気流に通さ れた後、繊維を負荷された空気又は木が通り抜けるスクリーン上に付着する。得 られた層は、その製造方法又は組成と 注照開係に、次に数種原の結合操作のうち の少なくとも1つを施されて、個々の繊維を一緒につなぎ止めて、自己維持性線 布を形成する。本発明では、不機性層は、水流交絡、熱的結合又は燃結合、及び たれらの方法の場合せを含む種々の方法により襲撃できる。さらに、本発明の基 材は、単一層又は多層から成ることができる。さらに、多層基材は、フィルム及びその他の非繊維性材料を含むことができる。

本発明に有用な合成材料から作られる不識性基材はさらに、広範囲の市販供給 元から入手できる。本明細書に有用な適切な不織性層の非限定例には、約50% のレーヨン及び50%のポリエステルを含有し、約43g/平方ヤード(gsv) の基本重量を有する有孔(apertured)水流交絡物質HEF40-047 (Verat ec, Inc., Walpole, MAから入手可能) : 約50%のレーヨン及び50%のポリ エステルを含有し、約56gsyの基本重量を有する有孔水流交絡物質HEF1 40-102 (Veratec, Inc., Walpole, MAから入手可能) :約100%のポリ プロピレンを含有し、約50gsyの基本重量を有する熱結合格子型模様物質No vonet(商品名) 1 4 9 - 6 1 6 (Veratec, Inc., Walpole, MAから入手可能); 約69%のレーヨン及び約25%のポリプロピレン及び約6%の線を含有し、約 75gsyの基本重量を有する熱結合格子型模様物質Novonet(商品名)149-801 (Veratec, Inc., Walpole, MAから入手可能) ;約69%のレーヨン及び 約25%のポリプロピレン及び約6%の綿を含有し、約100gsyの基本重量 を有する熟結合格子型模様物質Novonet(商品名)149-191 (Veratec, Inc. , Walpole, MAから入手可能);約100%のポリエステルを含有し、約70g s v の基本重量を有する小塊状有孔水流交絡物質HEF Nubtex(商品名) 1 4 9 -801 (Veratec, Inc., Walpole, MAから入手可能):約75%のレーヨン、約 25%のアクリル繊維を含有し、約43gsyの基本重量を有する乾燥成形有孔 物質Keybak(商品名) 9 5 1 V (Chicopee, New Brunswick, NJから入手可能) ; 約75%のレーヨン、約25%のポリエステルを含有し、約39gsyの基本重 量を有する有孔物質Keybak(商品名) 1368 (Chicopee, New Brunswick, NJか ら入手可能) ;約100%のレーヨンを含有し、約40gsy~約115gsy の基本重量を有する有孔水流交絡物質Duralace(商品名) 1 2 3 6 (Chicopee, Ne w Brunswick, NJから入手可能) ;約100%のポリエステルを含有し、約40 gs v ~約115gs v の基本重量を有する有孔水流交絡物質Duralace(商品名) 5904 (Chicopee, New Brunswick, NJから入手可能) :約50%のセルロー

ス及び約50%のポリエステルを含有し、約60gsyの基本重量を有する水流 交総物質Sontaro 8868 (Dupont Chemical Corp.から入手可能) が含まれる

あるいは、水不溶性基材は、欧州特等第EP 702550 A1号 (1996年3月27日公開) (この恋教内容は提用して本文の一部とする) に記載されているような高分子メッシュスポンジであることができる。高分子スポンジは、強可とう性ポリマー、例えばオレフィンモノマーの付加ポリマー及びポリカルボン酸のポリアミドから震製される押出管状御状メッシュの複数の層を含む。これらの高分子スポンジは液体クレンザーと一緒に用いられるよう意図されるが、これらの確質のスポンジは、本発明においては水不溶性集材として用いることができる。

基材は、平坦ペッド、厚肉ペッド、薄いシート、ボール形用具、不規則形状用 具を含み、約1 平方インチ〜約100 平方インチの表面積の範囲のサイズを有す る広範囲の形状及び形態に作られることができる。実際のサイズは、所望の使用 及び製品特徴による。特に便利なのは、約1 $in^2 \sim 約144 in^2$ 、好ましくは 約10 $in^2 \sim 約120 in^2$ 、さらに好ましくは約30 $in^2 \sim 約80 in^2$ の表 面積と、約1 $mil \sim %5500 mil$ 、好ましくは約5 $mil \sim %5500$ が $in^2 \sim %5500$ $in^2 \sim %5500$ $in^2 \sim %5500$ $in^2 \sim %5500$ $in^2 \sim %500$ $in^2 \sim$

本発明の水不溶性基材は、各々異なる組織構造及び研磨性を有する2又はそれ 以上の層を含むことができる。異なる組織構造は、材料の異なる組合せの使用に おり若しくは異なる製造方法の使用により、欠比その組合せにより得られること ができる。二重組織構造化基材は、表面剥離のための一層高い研磨性側面と、穏 やかなクレンジングのための一層柔軟な吸収性側面を有するという利点を提供す るために作られることができる。さらに、基材の別々の層は、異なる色を有し、 それによりユーザーが面を更に区別しやすいように製造できる。

起泡性界面活性剤

本発明の製品は、水不溶性基材の重量を基礎にして、約0.5%~約12.5 %、好ましくは約0.75%~約11%、さらに好ましくは約1%~約10%の 起泡性界面活性剤を含有する。

起泡性界面活性剤とは、木と組合せて、機械的に機伴すると、泡又は泡立ちを 起こす界面活性剤を意味する。好ましくはこれらの界面活性剤又は界面活性剤の 組合せは低刺激性であるべきで、このことは、これらの界面活性剤が十分なクレ

ンジング又は洗浄利益という利点を提供するが、しかし皮膚又は毛髪を過度に乾燥せず、しかも前述の起泡判定基準を満たすということを意味する。

広範囲の起泡性界面活性剤が本明細書で有用であり、これには陰イオン性起泡 性界面活性剤、非イオン性起泡性界面活性剤、両性起溶性界面活性剤及びこれら の混合物から成る群から選択されるものが含まれる。陽イオン性界面活性剤も、 それらが、必要な起溶性界面活性剤の全体的起泡特徴に負の影響は及ぼさないな らば、任意の成分として使用できる。

陰イオン性起泡性界面活性剤

本発明の組成物に有用な陰イオン性起泡性界面活性剤の非限定例は、McCutche onのDetergents and Buulsifiers, North American Edition (1986, Allured Pu blishing Corporation出版): McCutcheonのPunctional Materials, North American Edition (1992): 及び米国特許第3, 929, 678号 (Laughlin et al ...1975年12月30日発行) (これらの記載内容をすべて、提用して本文の一部とす う)に開示されている。

広範囲の陰イオン性起泡性界面活性剤が本明細書で有用である。陰イオン性起 治性界面活性剤の無定例には、サルコシネート、スルフェート、イモナオネー ト、タウレート、北スフェートト及びこれらの混合物から成み 新から選供 えれるも のが含まれる。イセチオネートの中でも、アルコイルイセチオネートが好ましく 、スルフォネートの中でも、アルキルおよびアルキルエーテルスルフェートが好 ましい。アルコイルイセチオネートは、典型的には武界 CO O C H₂ C H₂ S O ₃M (気中、R は約10~約30個の炭素原子を有するアルキル又はアルケニル であり、Mit水溶性傷イオン、例えばアンモニウム、ナトリウム、カリウム及び トリエタノールアミンである)を有する。これらのイセチオネートの非限定例に は、アンモニウムコイルイセチオネート、ナトリウムココイルイセテオネート 、ナトリウムラウロイルイセチオネート及びこれらの混合物から成る群から選択 されたアルコイルイセチオネートが含まれる。

アルキル及びアルキルエーテルスルフェートは、典型的にはそれぞれ式ROS O_3 M及びRO $(C_2H_4O)_xSO_3M$ (式中、Rは約10~約30個の炭素原子を有するアルキル又はアルケニルであり、xは約1~約10であり、そしてMは

R₁-SO₃-M

(式中、R,は約8~約24、好ましくは約10~約16 棚の炭素原子を有する 直鎖又は分技頻の総和脂肪族炭化木素基から成る群から選択され、Mは路イオン である)の有機破積反応生成物の水溶性塩である。さらにその他の除イオン性合 炭界面活性利には、スクシナメート、約12~約24個の炭素原子を有するオレ フィンスルホネート、及びbーアルキルオキシアルカンスルホネートが含まれる 。これらの物質の例は、ラウリル硫酸ナトリウム及びラウリル硫酸アンモニウム である。

その他の陰イオン性物質としては、サルコシネートが含まれ、この非限定例には、ナトリウムラウロイルサルコシネート、ナトリウムココイルサルコシネート 及びアンモニウムラウロイルサルコシネートが含まれる。

ここで有用なその他の陰イオン性物質は、典型的には約8~約24個の、好ましくは約10~約20個の炭素房子を有する脂肪酸の石鹸(即ちアルカリ金原塩、例えばナトリウム又はカリウム塩)である。石鹸の製造に用いられる脂肪酸は、天然供給源、例えば植物又は動物由来のグリセリド(例えば、バーム油、ヤン油、ダイズ油、ヒマシ油、午脂(タロウ)、ラード等)から得られることができる。脂肪酸はまた、合成により製造し得る。石鹸は、前掲の米国特許第4,557、853岁にさらに詳細に記載されている。

その他の陰イオン性物質には、リン酸塩、例えばモノアルキル、ジアルキル及 びトリアルキルホスフェートが含まれる。 その他の除くオン性物質には、式RCON (CH₈) CH₂CH₂CO₂M (式中、 Rは約1 10~約2 0個の炭素原子を有するアルギル又はアルケニルであり、M は木溶性傷/オン、例えばアンモニウム、ナトリウム、カリウム及びトリアルカ ノールアミン (例えばトリエタノールアミン) である) に対応するアルカノイル ザルコンネートが含まれ、その好ましい例はナトリウムラウロイルサルコシネー トである。

また、タウリンを基礎にしたタウレートも有用であり、これは2ーアミノエタンスルボン酸としても既知である。タウレートの例には、Nーアルキルタウリン、例えば、米国特許第2,658,072号(このむ大りは関ルて本文の一部とする)の数示にしたがって、ドデシルアミンをナトリウムイセチオネートと反応させることにより調製されるものが含まれる。

ここで有用な好ましい除イオン性起泡性界面活性熱の非限定例には、ラウリル 硫酸ナトリウム、ラウリル硫酸アンモニウム、ラウレス硫酸アンモニウム、ラウ レス硫酸ナトリウム、トリデセス硫酸ナトリウム、セチル硫酸アンモニウム、セ チル硫酸ナトリウム、ステアリル硫酸ナトリウム、ココイルイセテオン酸アンモ ニウム、ラウロイルイセテオン酸ナトリウム、ラウロイルサルコシン酸ナトリウ 、及びこれらの混合物から成る様から選択されるものが含まれる。

ここで用いるのに特に好ましいのは、ラウリル硫酸アンモニウム及びラウレス 硫酸アンモニウムである。

非イオン性起泡性界面活性剤

本発明の組成物中に用いるための非イオン性起泡性界面活性剤の非限定例は、 McCutcheonのDetergents and Emulsifiers, North American Edition (1986, All ured Publishing Corporation出版); 及びMcCutcheonのFunctional Materials , North American Edition(1992) (これらの記載内容をすべて、援用して本文の 一部とする)に関示されている。

ここで有用な非イオン性起泡性界面活性剤には、アルキルグルコシド、アルキ ルポリグルコシド、ポリヒドロキシ脂肪酸アミド、アルコキシル化脂肪酸エステ ル、スクロースエステル、アミドアミン及びこれらの混合物から成る群から選択 されるものが含まれる。

アルキルグルコンド及びアルキルボリグルコンドはここで有用であり、長鎖アルコール、例えばC8~3 0 アルコールと携着しくはデンプン又は結ちしくはデンプンのポリマー、即ちグリコンド又はボリグリコシドとの縮合止機動をして広く定義されることができる。これらの化合物は、式(S)。一〇一R(式中、Sは結節人)例えばグルコース、フルクトース、マンノース及びガラクトースであり、ド・ロは刺し、や刺しの00の整数であり、RはC8~3 0 アルキル基下ある)に

より表されることができる。アルキル基を誘導できる長額アルコールの例には、 デシルアルコール、セチルアルコール、ステアリルアルコール、ラリリルアルコ ール、ミリスチルアルコール、オレイルアルコール等が含まれる。これらの形 活性剤の好ましい例には、Sがグルコース部分であり、RがC8~20アルキル 基であり、そして n が約1~約9の整数であるものが含まれる。これらの界面活 性剤の由版即には、デシルボリグルコシド、APG325CSとしてHenkel 入手可能)及びラウリルボリグルコシド(APG360CS及び625CSとして でHenkelから人手可能)が含まれる。スクロースエスアル界面活性剤、例えばス クロースココエート及びスクロースラウルートも有用である。

その他の有用な非イオン性界面活性剤には、ポリヒドロキシ脂肪酸アミド界面 活性剤が含まれ、これのより特定の例には、以下の構造式に対応するグルコサミ ドが含まれる:

(式中、 R^1 は日、 $C_1 \sim C_4$ のアルキル、2-ヒドロキシエチル、2-ヒドロキシープロビル、好ましくは $C_1 \sim C_4$ のアルキル、さらに好ましくはメチル又はエチル、最も好ましくはメチルであり; R^2 は $C_5 \sim C_{31}$ のアルキル又はアルケニル、対手しくは $C_7 \sim C_{16}$ のアルキル又はアルケニル、さらと好ましくは $C_9 \sim C_{17}$ のアルキル又はアルケニル、最も好ましくは $C_{11} \sim C_{16}$ のアルキル又はアルケニル、最も好ましくは $C_{11} \sim C_{16}$ のアルキル又はアルケニ

えば英国特許第809,060号 (1959年2月18日公開、Thomas Hedley &; Co., Ltd.):米国特許第2,965,576号 (E.R. Wilson,1960年12月20日発行):米国特許第2,703,798号 (A.M. Schwartz,1955年3月8日発行):次丁塚国特許第1,985,424号 (Piggott,1934年12月25日発行)(これらの記載内容を、提用して本文の一部とする)に開示されている。

非イオン性界面活性剤のその他の例には、アミンオキシドが含まれる。アミンオキシドは、一般式R,R $_2$ R,NO(式中、R,1比約8~約18 個の炭素原子、の約10 個の機化エチレン部分、及び0~約1個のグリセリル部分を有するアルキル、アルグール又はモノヒドロキシアルキル基金含み、そして R_2 及びR,Rは対 1~約3 個の炭素原子、及び約0~約1個のヒドロキシ基、例えばメチル、エチル、プロビル、ヒドロキンエチル又はヒアロキンプロビル基を含む)に対応する。式中の矢即は、半極性結合の債用的表現である。本発明に用いるのに遺したアミンオキシドの何には、ジメチルドデシルアミンオキシド、オレイルジ(2ーヒドロキシエチル)アミンオキシド、ジメチルアランオキシド、ジスチルデシルアネンオキシド、ジ、3、6、9ーリオキサへブタデシルデシンオキシド、2、2、1年でリーリオキサへブタデシルでスナオシド、2、2、1年でリードロキシエチルフ・ス・オキシド、3、3、6、9ーリオキサへブタデシルでス・オキシド、3、3、6、9ーリオキサへブタデシルでス・オキシド、3、6、9ードアコキシエチルジメチルアミンオキシド、3 ードデコキシー2ーヒドロキシブロビルジ(3ーヒドロキンプロビル)アミンオキシド、3メチルへキサデシルアミンオキシドが含まれる。

ここで用いるのに好ましい非イオン性界面活性剤の非限定例は、C8~C14

のアルキルグルコシド、C8~C14のアルキルポリグルコシド、スクロースコ コエート、スクロースラウレート、ラウルアミンオキシド、ココアミンオキシド 及びこれらの混合物から成る群から選択されるものである。

両性起泡性界面活性剤

「両性起泡性界面活性剤」という用語はまた、本明練書で用いられる場合、両 性界面活性剤物質の亜群として当処方業者に十分公知の双性イオン性界面活性剤 を包むことも意図する。

広範囲の両性起泡性界面活性剤は、本発明の組成物中に使用できる。特に有用なのは、脂肪族第二及び第三アミンの誘導体として広範に記載されているもので

あり、好ましくは窒素が傷イオン状態にあるもので、ここで、脂肪族基は直鎖又 は分核類であることができ、そして基の置つがイオン化可能水溶性基。例えばカ ルボキシ、スルホネート、スルフェート、ホスフェート又はホスホネートを含有 する。

本発明の組成物中で有用な両性界面活性剤の例は、McCutcheonのDetergents a nd Emulsifiers, North American Edition (1986, Publishing Corporation出版); 及UMcCutcheonのFunctional Materials, North American Edition (1992) (これらの記載内容をすべて、援用して本文の一部とする) に関示されているが、これらに限定されない。

両性又は双性イオン性界面形性剤の非限定例は、ペタイン、スルタイン、ヒドロキシスルタイン、アルキルイミノアセテート、イミノジアルカノエート、アミノアルカノエート、アミノアルカノエート、アミノアルカノエート、アミノアルカノエート、アミノアルカノエート、アミノアルカノエート。アミノアルカノエート。アミノアルカノエート。ア・ファルボキシメチルカルボキシメチルベタイン、ラウリルジメチルカルボキシメチルベタイン、ナチルジメチルベタイン、セチルジメチルベタイン、セチルジメチルベタイン(ロンザインLonzaine 1 6 S P としてLonza Corp.から入手可能)、ラウリルビスー(2 ードロキシエチル)カルボキシメチルベタイン、オレイルジメチルガンマーカルボキシブロビルベタイン、ラウリルビス(2 ードドロキシブロビル・アイン、ラウリルビス(2 ードドロキシブロビル)アルファーカルボキシエチルペタイン、ココジメ

チルスルボプロビルベタイン、ラウリルジメチルスルボエチルベタイン、ラウリルビスー(2-ヒドロキシエチル)スルボプロビルベタイン、アキバタイン及び下ミドスルボペタイン(この場合、RCONH(CH₂)₃基はベタインの豪素原子に結合される)、オレイルベタイン(両性ベルベテックスVelvetex OLB 50としてHenkelから入手可能)、並びにココアミドプロビルベタイン(ベルベテックスVelvetex BK - 35及びBA - 35としてHenkelから入手可能)が含まれる

スルタイン及びヒドロキシスルタインの側には、ココアミドプロピルヒドロキシスルタイン (ミラタインMirataine CBSとしてRhone-Poulencから入手可能) のような物質が含まれる。

ここで用いるのに好ましいのは、次式を有する両性界面活性剤である:

$$R = (C-NH-(CH_2)_{rr}) = (N-R^2 - X + R^3)$$

(式中、R²は約9~約22個の炭素原子を有する末置換で飽和又は不飽和の底 類又は分性側アルキルである。好ましい R^3 は、約11~約18個の炭素原子を 有し;さらに好ましくは約12~約18個の炭素原子。 も150年とくは約30整数であり; nは0又は1、好ましくは120年の たびぼうは地立して、未賦換又ははドロキシにより一置換された1~約3個の炭 素原子を有するアルキルから成る群から選択され、好ましい R^2 及び R^3 は2に H_3 であり; Xiは CO_2 、 SO_2 及び SO_2 から成る群から選択され、 R^3 は1~約5個 の炭素原子を有する未置後の又はヒドロキシで一置換された6和又は不6和の の炭素原子を有する未置後の又はヒドロキシで一置換された6和又は不6和の が取りが表するが表す。 R^4 は分ましくは1個の炭素原子を有する。 R^4 は 好ましくは1又は3個の炭素原子を有し、好ましくは1個の炭素原子を有する。 Xが SO_2 又は SO_2 かる4個の炭素原子、好ましくは1のの炭素原子を有する。

本発明の両性界面活性剤の例には、以下の化合物が含まれる:

セチルジメチルベタイン(この物質はCTFA規格でセチルベタインとも呼ばれる)

ココアミドプロピルベタイン

(式中、Rは約9~約13個の炭素原子を有する);

ココアミドプロピルヒドロキシスルタイン

(式中Rは約9~約13個の炭素原子を有する)。

その他の有用な両性界面話性剤の例は、アルキルイミノアセテート、並びに式 RN((CFl_2) $_{\rm m}CO_2$ M($_{\rm S}$ R) $_{\rm m}(Crl_2)$ $_{\rm m}CO_2$ M($_{\rm S}$ R) (CFl_2) $_{\rm m}CO_2$ M($_{\rm S}$ R) (CFl_2) $_{\rm m}CO_2$ M($_{\rm S}$ R) (CFl_2 R)

京多。

京28。 378号 (この記載内容は提用して本文の一部とする) に記載された製品が含まれる。有用な両性物質のその他の例としては、両性ホスフェート、例えばコアミドプロピルPGージモニウムクロリドホスフェート (モナクアットMonaquat PTCとしてMona Corp. から市販) が含まれる。また、アンフォアセテート、例えばジナトリウムラウロアンフォンアセテート、ナトリウムラウロアンフォンアセテート、女子・科学・人及びこれら配合物も有用である。

ここで用いるのに好ましい起稿性界面活性剤は、以下のものである:陰イオン性起稿性界面活性剤が、アンモニウムラウロイルサルコシネート、ナトリウムトリデセススルフェート、ナトリウムラウロイルサルコシネート、アンモニウムラウレススルフェート、ナトリウムラウリルスルフェート、ナトリウムラウリルスルフェート、ナトリウムラウリルイセチオネート、ナトリウムココイルイセチオネート、ナトリウムセチルスルフェート及びこれらの混合物から成る群から遠然けされるもの・非イオン性起徳性系面活性剤が、ラウラミンオキシド、ココアミン

オキシド、デシルボリグルコース、ラウリルボリグルコース、スクロースココエート、C12~14のグルコサミド、スクロースラウレート及びこれらの混合物から成る群から選択されるもの;両性起泡性界面活性形が、ジナトリウムラウロアンフォンジアセデート、ナトリウムラウロアンフォンプセデート、セチルジメチルベタイン、ココアミドプロピルペタイン、ココアミドプロピルとドロキシスルタイン及びこれらの混合物から成る群から選択されるもの。

コンディショニング成分

本発明の製品は、製品使用中において皮膚又は毛髪にコンディショニング利益を提供するのに有用なコンディショニング成分を含有する。コンディショニング 成分は、前記水不溶性基材の約3重量%~約99重量%、好ましくは約4重量% ~約50重整%、さらに好ましくは約5重量%~約25重量%を標表する。

本発明のコンディショニング成分は、水溶性コンディショニング剤及び油溶性 コンディショニング剤を含む。油溶性コンディショニング剤は、油溶性コンディ ショニング剤の計量等衡平均溶解度パラメーターが10.5未満またはこれと等 しくなるように、1つ又はそれ以上の油溶性コンディショニング剤から強択される。水溶性コンディショニング剤から強択され 物溶解パラメーターが10、5よりも大きくなるように、1つ又はそれ以上の水 溶性コンディショニング剤から選択される。溶解度パラメーターのこの数学的定 歳に基づいて、何えば、ある化合物が10、5よりも大きい個々の溶解度パラメ ターを有する場合には、2又はそれ以上の化合物を含有する油溶性コンディショニング剤に関しては、2又はそれ以上の化合物を含有する油溶性コンディショニング剤に関しては、必要な計量算術平均溶解度パラメーター、即ち10、5 末満又はこれと等値に達することができる、と認識される。逆に、ある化合物が 10、5末満又はこれを与い例をの溶解度パラメータを有する場合には、2 又はそれ以上の化合物を含有する木溶性コンディショニング剤に関しては、必要 な計量解析率均溶解度パラメーター、即ち10、5よりも高く達することが可能 である。

溶解度パラメーターは、処方化学者の当業者には十分公知であり、処方工程に おける物質の相溶性及び溶解度を確定するための指針として日常的に用いられて いる。

化合物の溶解度パラメーターδは、その化合物に関する固有のエネルギー密度 の平方根と定義される。典型的には、ある化合物に関する溶解度パラメーターは 、以下の等式を用いて、その化合物の成分の気化熱及び成分のモル容量に関する 付加的な基の関与の表記値から 第出される:

$$\delta = \begin{bmatrix} \sum_{i} E_{i} \\ \vdots \\ \sum_{i} m_{i} \\ \vdots \end{bmatrix}.$$

(式中、 $\Sigma_i E_i = 気化熱付加基関与の合計であり、そして$ $<math>\Sigma_i m_i = モル容量付加基関与の合計)。$

広範囲の原子及び原子群に関する気化熱及びモル容量付加基関与の標準表は、Ba

rton, A.F.M. Handbook of Solubility Parameters, CRC Press, Chapter 6, Table 3, pp.64-66 (1995) にまとめられている (この記載内容は、援用して本文の一部とする)。 前記の溶解度パラメーター等式は、Fedors, R.F., "A Method for Estimating Boththe Solubility Parameters and Molar Volumes of Liquids". Polymer Engineering and Science, vol. 14, no. 2, pp.147-154 (1974年2月) (この記載内容は、援用して本文の一部とする) に記載されている

溶解度パラメーターは、物質の混合物に関する溶解度パラメーターがその混合 物の各成分に関する溶解度パラメーターの計量療需平均(即ち、計量平均)によ り与えられているように、混合物の法則に従う(Handbook of Chemistry and Ph ysics, 57thedition、CRC Press, p. C-726 (1976-1977) を参照のこと)(この 記載内容は、提用して本文の一部とする)。

処方化学者は、典型的には、(c a 1/c m³) $^{1/2}$ の単位で溶解度パラメーターを報告し、用いる。Handbook of Solubility Parametersにおける気化熱に関する付加基期与の表記値は、k 1/m o 1 の単位で報告されている。しかしなが

ら、これらの表記気化熱値は、以下の十分公知の関係を用いて、容易に c a 1/ m o 1 に変換される:

I J/m o l =0.239006 c a l/m o l 及びl 0 0 0 J = l k J

(Gordon, A.J. et al., The Chemist's Companion, John Wiley &; Sons, pp. 456-463 (1972) を参照のこと) (この起敬内容は、提用して本文の一部とする)、 溶解度パラメーターはまた、広範囲の化学物質に関して表記されている。溶解度パラメーターの表は、前記引用のHandbook of Solubility Parametersに見出される。表示、"Solubility Fffeets In Product, Package, Penetration, And Preservation", C.D. Vaughan, Cosmetics and Toiletries, vol.103, Octobe r 1988, pp. 47-69も参照のこと (この記載内容は、提用して本文の一部とする)。

油溶性コンディショニング剤として有用なコンディショニング剤の非限定例には、鉱油、ペトロラタム、C7~C40分核鎖炭化水素、C1~C30カルボン

酸のC1~C3 0 アルコールニステル、C2~C3 0 ジカルボン酸のC1~C3 0 アルコールエステル、C1~C3 0 カルボン酸のモノグリセリド、C1~C3 0 カルボン酸のシグリセリド、C1~C3 0 カルボン酸のシグリセリド、C1~C3 0 カルボン酸のシグリセリド、C1~C3 0 カルボン酸のブロゼレングリコールジエステル、C1~C3 0 カルボン酸のブロゼレングリコールジエステル、C1~C3 0 カルボン酸のブロゼレングリコールジエステル、ボリジアルキルシロキサン、ボリジアルキルシロキサン、ボリジアリールシロキサン、ボリジアルキルシロキサン、ボリジアリールシロキサン、ボリブアルカリールシロキサン、ゴングリコールンロ・ロッピーングリコールC4~C2 0 アルキルエーテル、ジC8~C3 0 アルキルエーテル、ボリボにれもの混合物のボリエステルから成る群から選択されるものが含まれる。

ペトロラタム液としても既知の鉱油は、ペトロラタムから得られる液体族化水 素の混合物である (The Merck Index, Tenth Edition, Entry 7047, p. 1033 (19 83) 及びinternational Cosmetic Ingredient Dictionary, Fifth Edition, vol .1, p.415-417 (1993) 参照) (これらの記載内容を援用して本文の一部とする)。

石油ゼリーとしても既知のベトロラタムは、非直側周体炭化水素及び高沸点液 体炭化水素のコロイド系であり、この場合、液体炭化水素のほとんどがミセルの 内側に保持される (The Merck Index, Tenth Edition, Entry 7048, p. 1033(198 3); Schindler, Drug Cosmet Ind., 89, 36-37, 76, 78-80, 82 (1961); 及びInternational Cosmetic Ingredient Dictionary, Fifth Edition, vol. 1, p. 537 (199 3) を参照のこと) (これらの記載内容を発用して本文の一能とする)。

約7~約40個の炭素原子を有する直鎖及び分枝綱の炭化水素は、ここで有用である。これらの炭化水素物質の非限定例には、ドデカン、インドデカン、スクアラン、コレステロール、水素化ポリイソブチレン、ドコサン(即ち、 C_{22} の炭化水素)、ヘキサデカン、イソヘキサデカン(Permethyl衛品名)101 Λ としてPresperse、South Plainfield、Njから市販されている炭化水素)が含まれる。C7

~C40の分枝鎖炭化水素であるC7~C40イソパラフィンも有用である。

C1~C30のカルボン酸及びC2~C30のジカルボン酸のC1~C30ア ルコールエステルも有用であり、これには直鎖及び分枝鎖物質並びに芳香族誘導 体が含まれる。また、エステル、例えばC1~C30カルボン酸のモノグリセリ ド、C1~C30カルボン酸のジグリセリド、C1~C30カルボン酸のトリグ リセリド、C1~C30カルボン酸のエチレングリコールモノエステル、C1~ C30カルボン酸のエチレングリコールジエステル C1~C30カルボン酸の プロピレングリコールモノエステル、C1~C30カルボン酸のプロピレングリ コールジエステルも有用である。直鎖、分枝鎖及びアリールカルボン酸が本発明 に含まれる。また、これらの物質のプロポキシル化及びエトキシル化誘導体も有 用である。非限定例としては、ジイソプロピルセバケート、ジイソプロピルアジ ペート、イソプロピルミリステート、イソプロピルパルミテート、ミリスチルブ ロピオネート、エチレングリコールジステアレート、2-エチルヘキシルバルミ テート、イソデシルネオペンタノエート、ジ-2-エチルヘキシルマレエート、 セチルバルミテート、ミリスチルミリステート、ステアリルステアレート、セチ ルステアレート、ベヘニルベヘンレート、ジオクチルマレエート、ジオクチルセ バケート、ジイソプロピルアジペート、セチルオクタノエート、ジイソプロピル ジリノレエート、カプリル酸/カプリン酸トリグリセリド、PEG-6カプリル

酸/カプリン酸トリグリセリド、PEG-8カプリル酸/カプリン酸トリグリセリド、及びこれらの混合物が含まれる。

糖及び開速物質の種々のC1~C30のモノエステル及びポリエステルも有用 である。これらのエステルは、糖着しくはポリオール部分と1以上のカルボン酸 部分とから誘導される。構成物の酸及び糖によって、これらのエステルは室温で 液体又は固体の形態をとることができる。液体エステルの例には、以下のものが 含まれる:グルコーステトラオレエート、ダイズ油脂肪酸(不飽和)のグルコー ステトラエステル、混合ダイズ油脂肪酸のマンノーステトラエステル、オレイン 酸のガラクトーステトラエステル、リノレン酸のアラピノーステトラエステル、 キシローステトラリノレエート、ガラクトースベンタオレエート、ソルビトール テトラオレエート、不飽和ダイズ油脂肪酸のソルビトールヘキサエステル、キシ リトールペンタオレエート、スクローステトラオレエート、スクロースペンタオ レエート、スクロースヘキサオレエート、スクロースヘプタオレエート、スクロ ースオクタオレエート、及びこれらの混合物。固体エステルの例には以下のもの が含まれる:カルボン酸エステル部分が1:2のモル比のパルミトオレエート及 びアラキデートであるソルビトールヘキサエステル;カルボン酸エステル部分が 1 : 3のモル比のリノレエート及びベヘネートであるラフィノースのオクタエス テル:エステル化カルボン酸部分が3:4のモル比のヒマワリ実油脂肪酸及びリ グノセレートであるマルトースのヘプタエステル:エステル化カルボン酸部分が 2:6のモル比のオレエート及びベヘネートであるスクロースのオクタエステル :並びにエステル化カルボン酸部分が1:3:4のモル比のラウレート、リノリ エート及びベヘネートであるスクロースのオクタエステル。好ましい固体物質は 、エステル化度が7~8であり、脂肪酸部分が1:7~3:5の不飽和部:ベヘ ン酸のモル比であるC18モノーおよび/またはジー不飽和脂肪酸とベヘン酸と であるスクロースポリエステルである。特に好ましい固体糖ポリエステルは、分 子中に約7のベヘン酸脂肪酸部分と約1のオレイン酸部分がある糖のオクタエス テルである。その他の物質には、スクロースの綿実油若しくはダイズ油脂肪酸エ ステルが含まれる。エステル物質はさらに、米国特許第2,831,854号: 米国特許第4,005,196号(Jandacek,1977年1月25日発行);米

国特許第4,005,195号 (Jandacek,1977年1月28日発行);米国特許第5,306,516号 (Letton et al., 1994年4月26日発行);米国特許第5,306,515号 (Letton et al., 1994年4月26日発行);米国特許第5,305,514号 (Letton et al., 1994年4月26日発行);米国特許第4,797,300号 (Jandacek et al., 1989年1月10日発行);米国特許第3,963,699号 (Rizzi et al., 1976年6月15日発行);米国特許第4,518,772号 (Volpenhein, 1985年5月21日発行);米国特許第4,517,360号 (Volpenhein, 1985年5月21日発行);米国特许第4,517,360号 (Volpenhein, 1985年5月21日発行)

不揮発性シリコーン、例えばポリジアルキルシロキサン、ポリジアリールシロ キサン及びポリアルカリールシロキサンも有用な油である。これらのシリコーン は、米国特許第5,069,897号 (Orr,1991年12月3日発行) (この記載 内容は、援用して本文の一部とする) に開示されている。ポリアルキルシロキサ ンは、一般化学式RoSiO[RoSiO]vSiRo(式中、Rはアルキル基(好ま しくは、Rはメチル又はエチル、さらに好ましくはメチルである)であり、xは . 所望の分子量を達成するために選択された約500までの整数である) に対応 する。市販のポリアルキルシロキサンには、ジメチコーンとしても既知のポリジ メチルシロキサンが含まれ、この非限定例にはGeneral Electric Companyから販 売されているVicasil(商品名)シリーズ、及びDow Corning Corporationから販売 されているDow Corning(商品名)200シリーズが含まれる。ここで有用なポリジメ チルシロキサンの特定の例には、10センチストークの粘度及び200℃を超え る沸点を有するDow Corning(商品名)225流体、並びにそれぞれ50、350及び 12, 500センチストークの粘度、及び200℃以上の沸点を有するDow Corn ing(商品名)200流体が含まれる。また例えば、一般化学式[(CHa),SiO,ca]。 [SiO₂]。(式中、xは約1~約500の整数であり、yは約1~約500の整 数である) に相当する高分子物質であるトリメチルシロキシシリケートのような 物質も有用である。市販のトリメチルシロキシシリケートは、ジメチコーンとの 混合物として、Dow Corning(商品名)593流体として販売されている。またここで ジメチコノールも有用であり、これはヒドロキシ末端ジメチルシリコーンで

 が好ましい。これらの物質は、例えばSF1075メチルフェニル液体 (Genera l Electric Companyから販売) 及び556化粧品等級フェニルトリメチコーン流体 (Dow Corning Corporationから販売) として入手可能である。

植物油及び硬化植物油もここで有用である。植物油及び硬化植物油の例には、ベニバナ油、ヒマシ油、ヤン油、綿実油、メンハーデン油、バー人港油、バーム 由、落在生油、ダイズ油、ナタネ油、アマー油、米糖油、松根油、ゴマ油、ヒマワリ実油、硬化ベニバナ油、硬化とマシ油、硬化ドシ油、硬化が、銀化パーン油、硬化が、銀化パースは、硬化が、ム油、硬化水油、硬化アイズ油、硬化ナタネ油、硬化アマニ油、硬化米精油、硬化ロママ油、硬化ヒマワリ実油、及びこれらの混合物が含まれる。

また、ポリプロピレングリコールの $C4 \sim C20$ アルキルエーテル、ポリプロピレングリコールの $C1 \sim C20$ カルボン酸エステル、及びジー $C8 \sim C30$ アルキルエーテルも有用である。これらの物質の非限定例には、PPG-14プチルエーテル、PPG-15ステアリルエーテル、ジオクチルエーテル、ドデシルオクチルエーテル、及びこれらの混合物が含まれる。

水溶性コンディショニング剤として有川なコンディショニング剤の具限定例に は、多価アルコール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、原 素、ピロリドンカルボン酸、エトキシル化および/またはプロポキシル化C3~ C6ジオール及びトリオール、アルファーヒドロキシC2~C6カルボン酸、エ トキシル化および/またはプロポキシル化態、ポリアクリル酸コポリマー、約1 2個までの反映原天を有する糖、約12個までの反素原子を有する糖プルコール

並びにこれらの混合物から成る部から選択されるものか含まれる。 有用な水溶性 コンディショニング剤の特定の例には、尿素;グアニジン;グリコール酸及びグ リコール酸塩 (例えば、アンモニウム及び第四級アルキルアンモニウム);乳酸 及び乳酸塩 (例えば、アンモニウム及び第四級アルキルアンモニウム);スクロ ース、フルクトース、グルコース、エルスロース、エリスリトール、ソルビトー ル、マンニトール、グリセロール、ヘキサントリオール、プロピレングリコール 、ブチレングリコール、ヘキンレングリコール等、ボリエテレングリコール、何えばPEG-2、PEG-3、PEG-3の、PEG-5の、ボリブロビレングリコール、例えばPPG-9、PPG-12、PPG-15、アPG-17、PPG-20、PPG-26、PPG-30、PPG-34:アルコキシル化グルコース:ヒアルロン酸: 並びに、これらの混合物のような物質が含まれる。あらめるその様々の形態のアロエベラ (例えば、アロエベラグル)、キチン、デンブンーグラフト化ナトリウムポリアクリレート、例えばサンウェットSamvet (RTM) IM-1000、IM-1500及びIM-2500 (Ceianese Superabsorbent Materials, Portsaouth、VAから入手可能):ラクタミドモノエタノールアミン:アセトアミドモノエタノールアミン:文では、これらの混合物のような物質もまた有用である。米国特許第4、976、953号 (Orretal.)990年12月1日発行) (この記載内容は、援用して本文の一能とする)に記載されたプロボキシル化グリセロールの中に記載されたようなプロボキシル化グリセロールも有用である。

重量比及び重量%

本発明では、起泡性界面活性剤対コンディショニング成分の重量比は、約40:7未満、好ましくは約5:1未満、好ましくは約2.5:1未満、さらに好ましくは約1:1未満である。

本発明のある実施態様では、クレンジング及びコンディショニング成分は、起 た性界通済性利と、油溶性コンディショニング初及び水溶性コンディショニング 刺を更に含むコンディショニング成分と、を包含すると定義されており、起泡性 平面活性剤はクレンジング及びコンディショニング成分の約1 重量%・約75 重 量%、好ましくは約10 重量%・約65 重量%、さらに好ましくは約15 重量%

〜約45重量%を構成し、そしてコンディョヨニング成分は、クレンジング及び コンディショニング成分の約15重量%〜約99重要%、好ましくは約20重量 %〜約75重量%、さらに好ましくは約25重量%〜約55重量%を構成する。 付加的配合剤

本発明の製品は、広範囲の任意の配合剤を包含することができる。これらの配

合剤のいくつかは、ここで詳細に列挙されている。特に有用なのは、クレンジン グ及びコンディショニング過程中の皮膚又は毛髪に極々の効果をデリバリーする ために有用な種々の活性配合剤である。これらの組成物中では、本製品は皮膚又 は毛髪に活性配合剤をデリバリーするために有用である。

活性配合剤

本発明の組成物は、安全且つ有効量の1つ又はそれ以上の活性配合剤又は医薬 的に許容可能なその塩を含有することができる。

「安全日--有効量」という用語は、本明細書で用いる場合、健全な医学的判断 の範囲内での合理的な効果対危険比での、処置される症状を改賞する又は所望の 庭膚効果をデリバリーするのに十分高いが、しかし重態な副作用を同建するのに 十分低い活性起合剤の量を意味する。何が活性配合剤の安全且つ有効量であるか は、特定の活性、皮膚を透過する活性の能力、年齢、健康状態及び使用者の皮膚 の状態、並びによの他の同様の例子に伴って事化する。

ここで有用た活性配合剤は、それらの治療利益又はその仮定された作用様式に より分類できる。しかしながら、ここで有用な活性配合剤は、いくつかの場合に は、1つ以上の治療利益を提供し、又は1つ以上の作用様式を介して作用し得る と理解されるべきである。したがって、ここでの分類は便宜的になされるもので あり、活性配合剤を、列挙された特定の単数又は複数の用途に限定するものでは ない。また、これらの活性配合剤の医薬的に許等可能な塩もここで有用である。 以下の活性配合剤が、本発明の組成物中で有用である。

<u> 抗ニキビ活性剤:</u> 有用な抗ニキビ活性剤の例には、角質溶解性剤、例えばサリ チル酸 (a - ヒドロキシ安息活酸)、サリチル酸の誘導体、例えばらニオクタ / イルサリチル酸、及びレゾルシノール;レチノイド、例えばレチン酸及びその誘 導体 (例えば、シス及びトラシス);硫黄含有D及びLアミノ酸、並びにその誘

導体及び塩、特にそのNーアセチル誘導体、この好ましい例はNーアセチルート ーンステインである。り 水酸: 抗生物質及び抗菌剤、例えばベンゾイルペルオキシド、オクトピロックス、テトラサイクリン、2,4,4'ートリクロロー2'ーヒドロキシジフェニルエーテル、3,4,4'ートリクロロバニリド、アゼラ イン酸及びその誘導体、フェノキシエタノール、フェノキシブロバノール、フェ ノキシイソプロバノール、エチルアセテート、クリンダマイシン及びメクロサイ クリン;皮脂固定剤、例えばフラボノイド;並びに胆汁酸塩、例えばシムノール スルフェート及びその誘導体、デオキシクロレート並びにクロレートが含まれる

しわ防止及び抗皮膚萎縮活性剤・ しわ防止及び抗皮膚萎縮活性剤の例には、レチン酸及びその誘導体 (例えば、シス及びトランス);レチノール;レチニルエステル;ナイブシンアミド、サリチル酸及びその誘導体;確黄含有D及びLアミノ酸並びにその誘導体及び塩、特にNーアセケル誘導体、その好ましい例はNーアセチルーLーシステインである;チオール、例えばエタンチオール;ヒドロキシ酸、フィチン酸、リボ酸;リンホスフアチジン酸、並びに皮膚剥皮剤(例えば、フェノール等)が含まれる。

邦ステロイド系抗歩症法性剤 (NSAIDS): NSAIDSの何には、以下の部類が含まれる:プロピオン酸誘導体: 前稼誘導体:フェナム酸誘導体: 以びホエールカルボン (破誘導体: 反びオキシカム。これらのNSAIDSはすべて、米 屋特許第4,985,459号 (Sunshine et al., 1991年1月15日発行) (この記載内容は、港田して本文の一部とする)に詳細に記載されている。有用なNS AIDSの何には、アセチルサリチル酸、イブプロフェン、ナプロコセン、ベノキサプロフェン、フルルピプロフェン、フェンブフェン、ケトプロフェン、フルピプロフェン、フェンブフェン、ケトプロフェン、スルピフロフェン、スプロフェン、グラノプロフェン、ミロプロフェン、チキサプロフェン、スプロフェン、アルミノブロフェン、ラフプロフェンを含むステロイド系抗炎症薬等も用である。皮形な多される。ヒドロコルチソンを含むステロイド系抗炎症薬等も用である。カ門死酵発剤、風所痒酵薬の何には、ペンゾカイン、リドカイン、ブピパカイン、クロルプロカイン、ジブカイン、エチドカイン、メピバカイン、デトラカイン、ジクロニン、ヘキシルカイン、プロカイン、ウラミン、プラモキシン、

フェノール及び医薬的に許容可能なその塩が含まれる。

<u>人工日焼け剤及び促進剤:</u> 人工日焼け剤及び促進剤の例には、ジヒドロキシアセトン、チロシン、チロシンエステル、例えばエチルチロシネート、及びホスホーDOPAが含まれる。

抗菌及び抗真菌活性剤: 抗菌及び抗真菌活性剤の例には、β-ラクタム薬、キ ノロン薬、シプロフロキサシン、ノルフロキサシン、テトラサイクリン、エリス ロマイシン、アミカシン、2、4、4'-トリクロロ-2'-ヒドロキシジフェ ニルエーテル、3、4、4'ートリクロロバニリド、フェノキシエタノール、フ ェノキシプロパノール、フェノキシイソプロパノール、ドキシサイクリン、カブ レオマイシン、クロルヘキシジン、クロルテトラサイクリン、オキシテトラサイ クリン、クリンダマイシン、エタムプトール、ヘキサミジンイセチオネート、メ トロニダゾール、ペンタミジン、ゲンタマイシン、カナマイシン、リネオマイシ ン、メタサイクリン、メテナミン、ミノサイクリン、ネオマイシン、ネチルミシ ン、パロモマイシン、ストレプトマイシン、トプラマイシン、ミコナゾール、塩 酸テトラサイクリン、エリスロマイシン、亜鉛エリスロマイシン、エリスロマイ シンエストレート、ステアリン酸エリスロマイシン、硫酸アミカシン、塩酸ドキ シサイクリン、硫酸カプレオマイシン、グルコン酸クロルヘキシジン、塩酸クロ ルヘキシジン、塩酸クロルテトラサイクリン、塩酸オキシテトラサイクリン、塩 酸クリンダマイシン、塩酸エタムプトール、塩酸メトロニダゾール、塩酸ペンタ ミジン、硫酸ゲンタマイシン、硫酸カナマイシン、塩酸リネオマイシン、塩酸メ タサイクリン、馬尿酸メテナミン、マンデル酸メテナミン、塩酸ミノサイクリン 、硫酸ネオマイシン、硫酸ネチルミシン、硫酸パロモマイシン、硫酸ストレプト マイシン、硫酸トプラマイシン、塩酸ミコナゾール、塩酸アマンファジン、硫酸 アマンファジン、オクトピロックス、パラクロロメタキシレノール、ニスタチン トルナフテート、亜鉛ピリチオン及びクロトリマゾールが含まれる。

ここで有用な活性剤の好ましい例には、サリチル酸、ペンゾイルベルオキシド、3-ヒドロキン安息香酸、グリコール酸、乳酸、4-ヒドロキン安息香酸、アセチルサリチル酸、2-ヒドロキシブタン酸、2-ヒドロキシベンタン酸、2-ヒドロキンヘキサン酸、シスーレチン酸、トランスーレチン酸、レチノール、フィ

チン酸、NーアセチルーLーシステイン、リボ酸、アゼライン酸、アラキドン酸 、ベンゾイルベルオキシド、テトラサイクリン、イブプロフェン、ナプロキセン 、ヒドロコルチゾン、アセトミノフェン、レグルシノール、フェノキシエタノー ル、フェノキシプロバノール、フェノキシインプロバノール。2,4,4'ート リクロロー2'ーヒドロキシジフェニルエーテル、3,4,4'ートリクロロカ ルバニリド、オクトピロックス、塩酸リドカイン、クロトリマゾール、ミコナゾ ール、硫酸ネオサイシン、及びこれらの混合物から成る群から選択されるものが 含まれる。

サンスクリーン活性剤: サンスクリーニング活性剤も、ここで有用である。広 節用のサンスクリーニング剤が、米国特許第5,087,445号 (Haffev et al., 1992年2月11日発行):米国特許第5,073,372号(Turner et al. . 1991年12月17日発行) :米国特許第5. 073. 371号 (Turner et al., 1 991年12月17日発行) ; 及びSegarinetal., Cosmetics Science and Technology , Chapter VIII, pp. 189及び次ページ (これらの記載内容をすべて、援用して本 文の一部とする) に記載されている。本発明の組成物において有用なサンスクリ ーンの非限定例には、2-エチルヘキシルp-メトキシシンナメート、2-エチ ルヘキシルN、N-ジメチル-p-アミノベンゾエート、p-アミノ安息香酸、 2-フェニルベンズイミダゾール-5-スルホン酸、オクトクリレン、オキシベ ンゾン、ホモメンチルサリチレート、オクチルサリチレート、4、4'-メトキ シー t ープチルジベンゾイルメタン、4 ーイソプロビルジベンゾイルメタン、3 ーベンジリデンカンファー、3-(4-メチルベンジリデン)カンファー、二酸 化チタン、酸化亜鉛、シリカ、酸化鉄、及びこれらの混合物から成る群から選択 されるものが含まれる。さらにその他の有用なサンスクリーンは、米国特許第4 . 937.370号 (Sahatelli, 1990年6月26日発行) 及び米国特許第4.9 99,186号 (Sabatelli, 1991年3月12日発行) (この2つの参考文献の記 載内容は、援用して本文の一部とする) に開示されているものである。これらの サンスクリーンの特に好ましい例としては、2、4-ジヒドロキシベンゾフェノ ンの4-N, N-(2-エチルヘキシル) メチルアミノ安息香酸エステル、4-ヒドロキシジベンゾイルメタンとの4-N, N-(2-エチルヘキシ

ル)メチルアミノ安息香酸エステル、2 - ヒドロキシー4 - (2 - ヒドロキシエトキシ) ベンソフェノンの4 - N、N - (2 - エチルヘキシル) メチルアミノ安 医香酸エステル、4 - (2 - ヒドロキシエトキシ) ジベンソイルメタンの4 - N、N - (2 - エチルヘキシル) メチルアミノ安島香酸エステル、及びこれらの混合物から収る能から選択されるものが含まれる。使用できるサンスタリーンの実際の量は、選択されたサンスクリーン及び達成される所望の紫外線砂の光防御の一般に用いられる測定値である (Federal Register, Vol. 43, No. 166, pp. 38206 - 38269, 1978年8月25日を参照のこと) (この記載内容は、提用して本文の一部とする)

ここで有用な好ましい活性剤の非限定例には、サリチル酸、ベンソイルベルオキンド、ナイアシンアミド、シスーレチン酸、トランスーレチン酸、レチノール、レチニルル、ミテート、フィチン酸、ハア・アモケルート・システイン、アライン酸、リボ酸、レゾルシノール、乳酸、グリコール酸、イブプロフェン、ナプロキセン、ヒドロコルチゾン、フェノキシエタノール、フェノキシブロバノール、フェノキシイソプロパノール、2、4、4、一トリクロロー2'ーヒドロキシジフェニルエーデル、3、4、4'ートリクロロカルバニリド、2ーエチルヘキシルレーメトキン程皮酸、オキシベンゾン、2ーフェニルベンズイミダゾールー5ースルホン酸、ジとドロキシアセトン、及びこれらの混合物から成る群から遊求されるものが含まれる。

陽イオン性界面活性剤

本発明の製品はまた、1つ又はそれ以上の陽イオン性界面活性剤も、これらの 物質が、必要とされる起泡性界面活性剤の全体的な起泡特徴を妨害しないように 選択されるならば任意に含むことができる。

ここで有用な陽イオン性界面活性剤の非限定例には、McCutcheonのDetergents and Emulsifiers, North American Edition (1986, Publishing Corporation計数); 及びMcCutcheonのPunctional Materials, North American Edition (1992) (これらの記載内容をすべて、援用して本文の一部とする) に開示されている

ここで有用な陽イオン性界面活性剤の非限定例には、陽イオン性アルキルアン モニウム塩、例えば次式:

R, R, R, R, R, N+X-

(式中、R, は約12~約18個の炭素原子を有するアルキル基、又は約12~約18個の炭素原子を有する芳香族、アリール指しくはアルカリル革から選択され、民。R。及びR4は独立して、水素、約1~約18個の炭素原子を有するアルキル基、又は約12~約18個の炭素原子を有する芳香族、アリール者しくはアルカリール基から選択され、そしてXは塩化物、臭化物、ヨウ化物、アセテート、ホスフェート、ニトレート、メルフェート、メチルスルフェート、エチルスルフェート、トシレート、ラクテート、シトレート、グレコレート、及びこれらの混合物から選択された陰イオンである)を行するものが含まれる。あるいは、アルキル基はさらに、エーテル結合、又はヒドロキシ者しくはアミノ基置換基を含有することができる(例えば、アルキル基はポリエチレングリコール銀びポリプロピレングリコール部分を含有することができる)。

さらに好ましくは、R₁社約12~約18個の炭素原子を有するアルキル基で あり;R₂はH又は約1~約18個の炭素原子を有するアルキル基から選択され; R₃及びR₄は独立して、H又は約1~約3個の炭素原子を有するアルキル基から 選択され;そしてXは前記と同様である。

最も好ましくは、 R_1 は約12~約18個の炭素原子を有するアルキル基であり; R_2 、 R_3 及び R_4 は、H又は約1~約3個の炭素原子を有するアルキル基から選択され:そしてXは前記と同様である。

あるいは、その他の有用な腸イオン性界面活性剤には、前記の構造式中、R₁があるいはR₈COー(CH₂)_nー(式中、R₈は約12~約22個の炭素原子を有するアルキル基であり、n は約2~約6、さらに好ましくは約2~約4、最も好ましくは約2~約9~約3の整数である)であるアミノーブミドが含まれる。これらの腸イオン性乳化剤の非限定例には、ステアロアミドプロピルPGージモニウムクロリドホスフェート、ステアロアミドプロピルビチルジモニウムエト、ステアロアミドプロピルジメチル(ミリスチルアセテート)アンモニウムクロリド、ステアロアミドプロピルジメチルセテアリルアンモニウムトシレート、

ステアロアミドプロビルジメチルアンモニウムクロリド、ステアロアミドプロビルジメチルアンモニウムラクテート、及びこれらの混合物が含まれる。

第四級アンモニウム塩陽イオン性界面活性剤の非限定例には、セチルアンモニ ウムクロリド、セチルアンモニウムプロミド、ラウリルアンモニウムクロリド、 ラウリルアンチニウムプロミド、ステアリルアンチニウムクロリド、ステアリル アンモニウムブロミド、セチルジメチルアンモニウムクロリド、セチルジメチル アンチニウムプロミド ラウリルジメチルアンチニウムクロリド ラウリルジメ チルアンモニウムプロミド、ステアリルジメチルアンモニウムクロリド、ステア リルジメチルアンモニウムプロミド、セチルトリメチルアンモニウムクロリド、 セチルトリメチルアンモニウムプロミド、ラウリルトリメチルアンモニウムクロ リド、ラウリルトリメチルアンモニウムプロミド、ステアリルトリメチルアンモ ニウムクロリド、ステアリルトリメチルアンモニウムプロミド、ラウリルジメチ ルアンモニウムクロリド、ステアリルジメチルセチルジタロウジメチルアンモニ ウムクロリド、ジセチルアンモニウムクロリド、ジセチルアンモニウムブロミド 、ジラウリルアンモニウムクロリド、ジラウリルアンモニウムプロミド、ジステ アリルアンモニウムクロリド、ジステアリルアンモニウムブロミド、ジセチルメ チルアンモニウムクロリド、ジャチルメチルアンモニウムブロミド、ジラウリル メチルアンモニウムクロリド、ジラウリルメチルアンモニウムブロミド、ジステ アリルメチルアンモニウムクロリド、ジステアリルジメチルアンモニウムクロリ ド、ジステアリルメチルアンモニウムプロミド、及びこれらの混合物から成る群 から選択されるものが含まれる。さらなる第四級アンモニウム塩には、C12~ C22のアルキル炭素鎖がタロウ脂肪酸から、又はヤシ脂肪酸から誘導されたも のが含まれる。「タロウ」という用語は、一般的にC16~C18の範囲のアル キル鎖の混合物を有するタロウ脂肪酸 (通常、水素化タロウ脂肪酸) 由来のアル キル基を示す。「ヤシ」という用語は、一般的にC12~C14の範囲のアルキ ル鎖の混合物を有するヤシ脂肪酸由来のアルキル基を示す。これらのタロウ及び ヤシ供給源由来の第四級アンモニウム塩の例には、ジタロウジメチルアンモニウ ムクロリド、ジタロウジメチルアンモニウムメチルスルフェート、ジ(水素化タ ロウ) ジメチルアンモニウムクロリド、ジ (水素化タロウ) ジメチルアンモニウ アセテート、ジタロウジプロビルアンモニウムホスフェート、ジタロウジメチル アンモニウムニトレート、ジ (ヤシアルキル) ジメチルアンモニウムクロリド、 ジ (ヤシアルキル) ジメチルアンモニウムプロミド、タロウアンモニウムクロリ ド、ヤシアンモニウムクロリド、ステアロアミドプロビルPGージモニウムクロ リドホスフェート、ステアロアミドプロビルエチルジモニウムエトメルフェート 、ステアロアミドプロビルジメチル (ミリスチルアセテート) アンモニウムクロ リド、ステアロアミドプロビルジメチルセテーリンモニウムトシレート、ス テアロアミドプロビルジメチルアンモニウムクロリド、ステアロアミドプロビル ジメチルアンモニウムクロラート、なびこれの報合物が含まれる。

ここで有用な好ましい傷イオン性界面活性剤には、ジラウリルジメチルアンモ ニウムクロリド、ジステアリルジメチルアンモニウムクロリド、ジミリスチルジ メチルアンモニウムクロリド、ジステルデンモニウムクロリド、ジ ステアリルジメチルアンモニウムクロリド、及びこれらの混合物から成る群から 選択されるものが含まれる。

その他の任意配合剤

本発明の組成物は、広範囲のその他の任意成分を含有し得る。これらの付加成 分は、医薬的に許容可能であるべきである。CIFA Cosmetic Ingredient Han dook, Second Edition, 1992 (この記載か容は、提用して本文の一部とする) は、スキンケア産業に一般的に用いられる広範囲の化粧品及び医薬配合剤 (しか しこれらに限定されない)を記載し、これらは本来明の組成物における使用に違 している。配合剤の機能性分類の非限定例は、この参考支熱の537ページに記 載されている。これらの及びその他の機能性分類のものの例には以下のものが含 まれる、砂磨剤、吸収剤、凝結防止剤、酸化防止剤、ビクミン、バインゲー、生 物学的添加剤、整衡剤、増塩剤、キレート剤、化学的添加剤、着色剤、化粧品収 飲剤、化粧品製生物剤、変性剤、薬物収飲剤、外用鎮痛剤、薄膜形成剤、芳香性 成分、温減剤、乳白化剤、pH調整剤、防腐剤、嗅針剤、還元剤、皮膚潔白剤、 及びほ母性的を利。 また審美的成分、例えば芳香剤、顔料、着色剤、精油、皮膚知覚剤、収斂剤、 皮膚平滑剤、及び皮膚治癒剤もここで有用である。

製造方法

本発明の使い捨ての一回使用パーソナルケアクレンジング及びコンディショニング製品は、起泡性界面店性利及びコンディショニング剤を別々に又は同時に水 不溶性基材上に付加するか又はその中に含浸することにより製造され、ここで、 得られた前電製品は実質的に乾燥している。「別々に」とは、界面活性得及びコンディショニング剤が、最初に一緒に混合されずに、任意の順序で、引き続いて付加できることを意味する。「同時に」とは、界面活性剤及びコンディショニング剤が、最初に一緒に混合されずに、同時に付加できることを意味する。

例えば、超高性界面活性物が最初に、そしてその後にコンディショニング剤、 あるいはその遊で、水不溶性基材に付加又は含浸されることができる。あるいは、 起泡性界面活性相及びコンディショニング削は、同時に水不溶性基料に付加又 は含浸されることができる。 あるいは、起泡性界面活性剤及びコンディショニン グ剤は、水不溶性基材に付加又は含浸される前に一緒に組み合わされることができる。

当業者に既知のあらゆる手段により、例えば噴霧、レーザー焼付け、スプラッシ、浸漬、ソーキング、又はコーティングによって、界面活性剤、コンディショニング剤及び任意のあらゆる配合剤は、水不溶性基材に付加又は含浸し得る。

水又は運気が用いられるか、又は製造工程で存在する場合には、得られた処理 済基材は、それから実質的に水を含有しないように乾燥される。処理済基材は、 当業者に医かめらゆる手段により乾燥され得る。医知の乾燥手段の非膜がは は、熱対流炉、輻射熱源、電子オープン、強制通風炉、及び熱ローラー着しくは 缶が含まれる。乾燥にはまた、周围環境中に存在する以外の熱エネルギーの付加 を伴わない通風乾燥も含まれる。また、種々の乾燥の銀合せも用い得る。 皮膚又は毛髪のクレンジング及びコンディショニングの方法

本発明はまた、本発明のパーソナルクレンジング製品を用いて皮膚又は毛髪を

クレンジング及びコンディショニングする方法にも関する。これらの方法は、木 不溶性基材、起泡性界面活性剤及びコンディショニング成分を含有する、実質的 に乾燥した、使い捨ての一回使用パーソナルクレンジング製品を水で濡らすこと

並びに、前記の濡れ製品と皮膚又は毛髪とを接触することを含む。さらに別の実 施態様では、本発明はまた、種々の活性配合剤を皮膚又は毛髪にデリバリーする ために有用でもある。

本発明の製品は実質的に乾燥しており、使用前に水で濡れるよう意図される。 本製品は、水中に合浸させるか又は水流下にそれを買くことにより、繰らされる。 。製品と皮膚又は毛髪との接触の前又は接触中に、製品を機械的に慢伴するか及 び/又は変形させることにより、製品から泡立ちが起こる。起きた泡立むは皮膚 又は毛髪のクレンジング及びコンディショニングに有用である。クレンジング過 造及びその後の水でのすすぎにおいて、コンディショニング剤及び活性配合剤は 皮膚又は毛髪に付着される。コンディショニング剤及び活性配合剤の付着は、基 材と皮膚又は毛髪との物理的接触により増強される。

皮膚又は毛髪上へのコンディショニング成分及びあらゆる活性配合剤の付着

本発明の組成物は、本発明のコンディショニング成分を皮膚又は毛髪に付着させるのに有用である。活性配合剤が存在する別の実施態様では、組成物はまた、皮膚又は毛髪への活性配合剤の付着に有用である。

本発明の組成物は、好ましくは約2. $5 \mu g/cm^2$ よりも多く、さらに好ま しく注約 $5 \mu g/cm^2$ ょりも多く、さらに好ましく注約 $10 \mu g/cm^2$ よりも 多く、最も好ましく注約 $25 \mu g/cm^2$ よりも多いコンディショニング成分を、 製品使用中に皮膚と注毛壁に付着させる。

本発明はまた、約2.5 μ g/c m^2 よりも多く、好ましくは約5 μ g/c m^2 よりも多く、さらに好ましくは約10 μ g/c m^2 よりも多く、最も好ましくは約025 μ g/c m^2 よりも多いコンディショニング成分の皮膚又は毛髪の表面への付着方法に関する。

皮膚又は毛髪上に付着したコンディショニング成分の定量は、当業者の化学者 には周知の種々の標準的分析技術を用いて測定し得る。このような方法には、例 えば、適切な溶剤で皮膚又は毛髪の領域を抽出し、その後クロマトグラフィー(即ち、ガスクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、超臨界液体クロマト グラフィー等)、IR分光法、UV/VIS分光法、質量分光測定等により分析 することが含まれる。直接的な測定は、IR分光法、UV/VIS分光法、温

濁度測定、蛍光分光法、ESCA分光法等のような技術によって、皮膚又は毛髪 トで成され得る。

付着の典型的測定法では、本条明の製品を水で高らし、圧搾し、機作して、泡 立ちを起こさせる。次に本製品を適切な消えないマーカーを用いて境界を両して 、皮膚又は頭部に、約25 c m²~約300 c m²、好ましくは約50 c m²~約 100 c m²で、その部位において約15秒間こすりつける。次に、その部位を 約10秒間洗浄した後、約10秒間風乾させる。次にこの部位を抽出し、抽出物 を分析するか、又は前記で例示したようないずれかの技術を用いて直接分析する

実施例

以下の実施例は、本発明の範囲内の実施修成をさらに説明し、実証する。以下 の実施例では、成分はすべて、活性レベルで列挙してある。実施例は本発明の説 明のためのものであって、本発明を限定するものではなく、本発明の精神及び範 囲を逸恨しない限りは、多数の変更が可能である。

成分は化学名又はCTFA名で同定される。

実施例1~4

パーソナルケア用クレンジング及びコンディショニング製品を、以下のように調製する:

配合剤			重量%	
	実施例 1	実施例 2	実施例 3	実施例4
<u>A相</u>				
水	QS100	QS100	QS100	QS100
グリセリン	10.00	10.00	10.00	10.00
ジナトリウムラウロアンフォ	ジアセテート	(及び)		
ナトリウムトリデセススル	フェート			
	4.00	4.00	-	_
ナトリウムラウロアンフォフ	マセテート			
	_	-	2.40	2.40
ナトリウムラウロイルサルコ	1シネート			
	4.00	4.00		
アンモニウムラウレススルン		4.00	_	_
アンモニリムソリレススル) <u> </u>		4,20	4,20
アンモニウムラウリルスルン	 7 h	_	4.20	4.20
テンモニリムノリリルスル .	/ <u>1</u> — [1.40	1,40
D-1	- 0.05	- 0.05		
Polyquaternium-10	0.25	0.25	0.25	0.25
ジナトリウムEDTA	0.10	0.10	0.10	0.10
<u>B相</u>				
スクロースエステル脂肪酸			0.00	0.00
	3.00	3.00	3.00	3.00
ベトロラタム	-	1.50	-	_
セチルジメチコーン	_	_	-	2.00
<u>C相</u>				
ブチレングリコール	2.00	2.00	2.00	2.00
DMDMヒダントイン(及び	•			
	0.20	0.20	0.20	0.20

水不溶性基材

約60gsyの基本重量を有し、50%レーヨン及び50%ポリエステルを含有する、約6in×7.6inで約20milの厚みを有する水流で有孔化した不

織性基材

適切な容器中で、A相配合剤を富温で混合して分散物を形成し、機料しながら 65℃に加熱する。B相配合剤を別の適切な容器中で混合し、65℃に加熱する。 温度が同一になったち、B相配合剤を、A相配合剤が合入された容器中に混合 し、45℃に冷却する。次にC相配合剤を、室温で別側の容器中で一緒にして混合する。次にC相配合剤を、室温で別側の容器中で一緒にして混合する。次にC相配合剤を、室温で別側の容器中に支援する。次にC相配合剤を、人相及びB相の組合わせ物を含入する容器中に室道 で付加する、得られた溶液1、5gを各基材上に収集する。あるいは基材を、得られた溶液1、5gを各基材上に収集する。あるいは、処理済基材を熱対減炉中で45℃で、一定の重量にまで乾燥する。あるいは、処理済基材を熱対減炉中で45℃で、一定の重量にまで乾燥する。あるいは、処理済基材を熱対減炉中で45℃で、一定の重量にまで乾燥する。

得られたクレンジング組成物は、木で濡らして使用され、皮膚又は毛髪をクレンジングするのに、そしてコンディショニング剤を皮膚又は毛髪上に付着させるのに有用である。

代替的製造方法では、起泡性界面活性剤、コンディショニング剤及び任意の配合剤を、噴霧、レーザー焼付け、スプラッシ、浸液、又はコーティングにより、別々に又は同時に、水不溶性基材に付加又は含浸する。

別の実施態様では、その他の基材は、例えば職基材、水流交絡基材、天然スポンジ、合成スポンジ又は高分子網状メッシュである。

実施例5~8

パーソナルケア用クレンジング及びコンディショニング製品を、以下のように調製する:

配合剂		重	量%	
	実施例5	実施例 6	実施例7	実施例8
<u>A相</u>				
水	QS100	QS100	QS100	QS100
グリセリン	10.00	10.00	10.00	10.00
パンテノール	0.50		0.50	0.50
ナトリウムラウロアンフォ	アセテート			
	2.40	2.40	2.40	2.40
アンモニウムラウリルスル	フェート			
	1.40	1.40	1.40	1.40
Polyquaternium-10	0.25	0.25	0.25	0.25
ジナトリウムEDTA	0.10	0.10	0.10	0.10
<u>B相</u>				
スクロースエステル脂肪酸	コットネート			
	3.00	3.00	3.00	3.00
ベトロラタム	-	_	-	0.50
セチルジメチコーン	-	-		0.50
セチルリシノレエート	-	2.00	2.00	1.00
C相				
ブチレングリコール	2.00	2.00	2.00	2.00
DMDMヒダントイン(及	び) ヨードプロ	ピニルカルバ	イート	
	0.20	0.20	0.20	0.20

水不溶性基材

 約60gsyの基本重量を有し、50%レーヨン及び50%ポリエステルを含有する約6in×7.6inで約20milの厚みを有する水流で有孔化した不織性基材

適切な容器中で、A相配合剤を監Uで混合して分散物を形成し、機样しながら 65℃に加熱する。B相配合剤を別の適切な容器中で混合し、65℃に加熱する 。返度が同一になったら、B相配合剤を、A相配合剤が含入された容器中に混合 し、それから45℃に冷却する。次にC相配合剤を、空温で別側の窓串中で一結 にして混合する。次にC相配合剤を、全温で別側の多な中で一結 室温で付加する。得られた溶液1.5gを各基材上に噴霧する。あるいは基材を 、得られた溶液中に浸漬できる。処理済基材を次に炉中で、一定の重量にまで乾燥する。あるいは、処理済基材を熱対流炉中で45℃で、一定の重量にまで乾燥する。

得られたクレンジング組成物は、水で濡らされることにより使用され、皮膚又 は毛髪をクレンジングことに、またコンディショニング剤を皮膚又は毛髪上に付 着することに有用である。

代替的製造方法では、起泡性界面活性剤、コンディショニング剤及び任意の配 合剤を、噴霧、レーザー焼付け、スプラッシ、浸漬、又はコーティングにより、 別々に又は同時に、水不溶性基材に付加又は含浸する。

別の実施態様では、その他の基材は、例えば輸基材、水流交絡基材、天然スポンジ、合成スポンジ又は高分子網状メッシュである。

lete .onal Application No PCT/US 97/15751

A. CLASPINGATION OF SIMILARCT MATTER

IFC 6

AGENT/SO 1 International Pleased (descrization)**C) or to both national descrization and IPC

B. FILLID SEARCHOLD

Mornium concurredation exacined (descrization system followed by dissertations systems)

IFC 6

AGENT

COUNTRIESO'S searched other main maintained consentation by the interior that such discussories are included in the field searched

Fileditrics data has accounted during the restricted search frame of Side base and, where product, is such time good.

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to clate: No.
A	WO 95 DOILE A (PROCTER & GAMBLE) 5 January 1995 see the whole document	1-12
P,A	WO 97 07781 A (UNILEVER PLC ;UNILEVER NV (NL)) 6 March 1997 see examples 1,2	1-12
A	WO 96 24723 A (KIMBERLY CLARK CO) 15 August 1996 see the whole document	1-12
A	GB 2 218 430 A (TOP LINE DEVELOPMENTS LIMITED) 15 November 1989 see the whole document	1-12
	-/	

Y Further documents are fisted in the continuation of box C.	Follorit family manabons and acted in annex.		
Special eategorner of shed documents: ** comment content to spream state of the set which is not ** comment opening to pream state of the set which is not ** states objectives the published one or state the international filling state ** documents which may three shocks on priority solving or ** documents which may three shocks on priority solving or ** documents which may three shocks on priority solving or ** documents or other special manual follows. ** documents of the state of the s	This law cooking places of the this stampers filtry that sections of the section of a control with a section of a section of the section of a control with a section of a section of the section of the section of the section of meeting of the section of the section of the section of the cannot be considered reserved to cannot be considered to reaches in section of the section of the section of the cannot be considered with order to cannot be considered with one of the section of the cannot be considered with one of the section of the decrease of the section of the section of the section of the decrease of the section of the section of the section of the order of the section of the section of the section of the in the section of the sec		
Date of the actual completion of theinternational search	Date of mailing of the International search report		
30 January 1998	06/02/1998		
Nome and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentison 2	Authorized officer		
European Fateric Circle, F.O. Solid Fernission & NL - 2280 HV Rijendik Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 551 epo nl. Fact (+31-70) 340-3016	Couckuyt, P		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1999)

ent. Ional Application No PCT/US 97/15751

		PC1/U3 97/15/51
C.(Continu	ration) DOCIMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate of the relevant passages	Relavant to claim No
A	EP 0 613 675 A (JOHNSON & JOHNSON CONSUMER) 7 September 1994 see the whole document	1-12
A	WO 96 24329 A (PROCTER & GAMBLE) 15 August 1996 see the whole document	1-12
A	WO 95 16824 A (PROCTER & GAMBLE) 22 June 1995 see examples	1-12
A	WO 96 14835 A (PROCTER & GAMBLE) 23 May 1996 see the whole document	1-12
A	EP 0 485 212 A (UNILEVER PLC) 13 May 1992 see the whole document	1-12
A	EP 0 613 675 A (JOHNSON &JOHNSON CONSUMER PRODUCTS INC.) 7 September 1994 see the whole document	1-12
		1

information on patent tamily members

PCT/US 97/15751

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9500116 A	05-01-95	BR 9406807 A CA 2165050 A CN 1135174 A EP 0702550 A JP 8511962 T US 5650384 A	23-07-96 05-01-95 06-11-96 27-03-96 17-12-96 22-07-97
WO 9707781 A	06-03-97	AU 6927496 A	19-03-97
WO 9624723 A	15-08-96	US 5665426 A AU 4968696 A CA 2210338 A EP 0808389 A US 5650218 A	09-09-97 27-08-96 15-08-96 26-11-97 22-07-97
GB 2218430 A	15-11-89	NONE	
EP 0613675 A	07-09-94	AU 682333 B AU 5756194 A BR 9400829 A CA 2117136 A ZA 9401547 A	02-10-97 08-09-94 01-11-94 06-09-94 04-09-95
WO 9624329 A	15-08-96	US 5648083 A AU 4767296 A EP 0808151 A 7A 9601067 A	15-07-97 27-08-96 26-11-97 16-07-96
WO 9516824 A	22-06-95	AU 1295895 A EP 0734474 A JP 9506682 T US 5525345 A	03-07-95 02-10-96 30-06-97 11-06-96
WO 9614835 A	23-05-96	AU 4018095 A EP 0792144 A FI 971966 A NO 972106 A ZA 9509483 A	06-06-96 03-09-97 07-05-97 20-06-97 28-05-96
EP 485212 A	13-05-92	AT 125150 T	15-08-95

Form PCTHSA/27G (pullent larmly ennext) (July 1992)

information on patent family members

Init ional Application No PCT/US 97/15751

Publication Publication Publication Publication Publication Cond in settor (Approximate Publication Publication Cond in settor (Approximate	in	ormacion on patent tempy me	PCT/	US 97/15751
AU 8696791 Å 14-05-92 AU 644031 B 02-12-93 AU 8861991 Å 11-06-92 CA 2054898 Å, C 06-05-92 CA 2054898 Å, C 06-05-92 CE 69111333 D 04-01-96 DE 69116677 D 07-03-96 DE 69116677 D 17-03-96 DE 90116877 D 17-03-96 DE 90116877 D 17-03-96 DE 90116877 D 17-04-95 DE 9011687 D 17-04-95 DE 9011687 D 17-05-93 DE P 613675 A 07-09-94 DE 9400829 A 01-11-94 DE 9400829 A 01-11-94 DE 90117136 A 00-09-94	Patent document cited in search report	Publication date	Patent family memberis)	
CA 2054898 A, C. 08-05-92 CA 2072754 A 08-05-92 DE 69111333 D 24-08-95 DE 69111333 T 04-01-96 DE 69116677 D 07-03-96 DE 69116677 D 07-03-96 DE 6916677 D 07-03-96 DE 6916677 D 10-05-96 DE 6916677 D 10-05-96 DE 6916677 D 10-05-96 DE 2075366 T 01-10-95 DE 2075366 T 01-10-95 DE 2075366 T 01-0-95 DE 2075366 T 01-0-95 DE 2075360 T 01-0-95 DE 2075560 T 01-0-95 DE 207560 T 01-0-95 DE 2075560	EP 485212 A		AU 8696791 A	14-05-92 02-12-93
DE 69111383 D 24-08-95 DE 69111383 T 04-01-96 DE 69116677 D 07-03-96 DE 69116677 D 07-03-96 DE 6916677 T 2-06-96 DE 6916677 T 2-06-96 DE 9116677 D 10-10-95 DE 9116677 D 10-10-95 DE 2075366 T 01-10-95 DE 2075366 T 01-10-95 DE 2083596 T 16-04-96 DE 2083596 T 16-04-96 DE 2083596 T 16-04-96 DE 2083596 D 18-09-95 JP 2253690 B 18-09-95 JP 2253690 B 18-09-95 JP 2253690 B 18-09-95 DE 2083596 D 18-09-97 DE 2083596 D 18-09-9			CA 2054898 A,C	08-05-92
DE 69116677 T 20-06-96 EP 0550979 A 21-10-92 ES 2075366 T 01-10-95 ES 2083596 T 16-04-96 W0 9208440 A 29-05-92 JP 2556800 B 18-09-96 JP 4283509 A 08-10-92 JP 5503312 T 03-06-93 ZA 9108840 A 07-05-93 EP 613675 A 07-09-94 AU 682233 B 02-10-97 AU 5756194 A 09-09-94 BR 9400829 A 01-11-94 CA 21171316 A 00-09-94			DE 69111383 D DE 69111383 T	24-08-95 04-01-96
ES 2083596 T 16-04-96 W9 920440 A 29-05-92 JP 2536800 B 18-09-96 JP 4283599 A 08-10-92 JP 553312 T 03-06-93 ZA 9106840 A 07-05-93 EP 613675 A 07-09-94 AU 682333 B 02-10-97 BR 9400829 A 01-11-94 CA 2117136 A 06-09-94			DE 69116677 T EP 0509079 A	20-06-96 21-10-92
UP 4283509 A 08-10-92 UP 5503312 T 03-06-93 ZA 9108840 A 07-05-93 EP 613675 A 07-09-94 AU 682333 B 02-10-97 BY 9400829 A 01-11-94 CA 2117136 A 06-09-94			ES 2083596 T WO 9208440 A	16-04-96 29-05-92
EP 613675 A 07-09-94 AU 682333 B 02-10-97 AU 5756194 A 08-09-94 BR 9400829 A 01-11-94 CA 2117136 A 06-09-94			JP 4283509 A	08-10-92 03-06-93
AU 5756194 A 08-09-94 BR 9400829 A 01-11-94 CA 2117136 A 06-09-94	EP 613675 A	07-09-94		
			BR 9400829 A	01-11-94
			ZA 9401547 A	04-09-95

Form POT/(SA/210 (balen) family errors) (July 1092)

フロントページの続き

(72)発明者 アルバカリス,ローズ デスス アメリカ合衆国オハイオ州、ウエスト、チェスター、オール、ネスト、ドライブ 5819